

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Autorisiert

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), strain CN7985, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain Mebus, Inactivated
- Bovine rotavirus, serotype G6 P5, strain UK-Compton, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle
Bovilis Rotavec Corona emulsie voor injectie voor runderen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

560.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

340.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

874.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AL01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Burgwedel Biotech GmbH
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 9696

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/02/2022

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0276/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Finnland Frankreich Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Malta Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien

Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062277>