

# Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Autorizado

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), strain CN7985, Inactivated
- Bovine rotavirus A, type G6P5, strain UK-Compton, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain Mebus, Inactivated

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

560.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

874.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

340.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

#### Vía subcutánea:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AL01

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

**Disponible en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/06/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/08/1796/001-004

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/11/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0276/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo  
Malta Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.