

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

BOVILIS ROTAVEC CORONA EMULSION INJECTABLE POUR BOVINS

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](#)

340.00 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)

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:

Francia

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

Fecha de autorización de comercialización:

8/09/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Burgwedel Biotech GmbH

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/1056429 7/2000

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/09/2010

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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