

# 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, serotype G6 P5, strain UK-Compton, Inactivated

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Product details

### **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

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía intramuscular:**

• **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI02AL01

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Países Bajos

---

**Descripción del empaquetado:**

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](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Burgwedel Biotech GmbH  
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 9696

---

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

8/02/2022

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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.

---

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