

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Volitatud

- 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

Ravimi nimetus:

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle
Bovilis Rotavec Corona Vet. injektionsvæske, emulsion

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

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

Turustatakse ainult [English](#)

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

Turustatakse ainult [English](#)

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

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

• **veis**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI02AL01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Taani

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

21/02/2008

Partii vabastamise tootmiskohad:

Burgwedel Biotech GmbH
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Vastutav asutus:

Danish Medicines Agency

Authorisation number:

41975

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

21/02/2008

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0276/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome Prantsusmaa
Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Malta Holland Norra
Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi

Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062227>