

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 A, type G6P5, strain UK-Compton, Inactivated

Product identification

Ravimi nimetus:

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

BOVILIS ROTAVEC CORONA EMULSION INJECTABLE POUR BOVINS

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

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

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

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

QI02AL01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Prantsusmaa

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

Marketing authorisation date:

8/09/2000

Partii vabastamise tootmiskohad:

Burgwedel Biotech GmbH
Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Authorisation number:

FR/V/1056429 7/2000

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

8/09/2010

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.

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062257>