

# 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 emulsie voor injectie voor runderen

---

### **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:**

Holland

---

**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 Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

See teave selle ravimi kohta puudub.

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Burgwedel Biotech GmbH  
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Vastutav asutus:**

Medicines Evaluation Board

---

**Authorisation number:**

REG NL 9696

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

8/02/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

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/600000062277>