

# Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Ei  
myönnetty

- 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

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

### Kohde-eläinlajit:

Nauta

### Antoreitti:

Lihakseen

## Valmistetiedot

### Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

---

**Lääkemuoto:**

Injektioneste, emulsio

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Lihakseen:**

- 

**Nauta**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI02AL01

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Peruutettu

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

European Medicines Agency

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

27/11/2100

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Burgwedel Biotech GmbH  
Intervet International B.V.

---

**Vastaava viranomainen:**

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

---

**Myyntilupanumero:**

VMA

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

27/11/2024

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

DE/V/0276/001

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.