

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Autorisé

- 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

Dénomination du médicament:

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Bovilis Rotavec Corona injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AL01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Slovaquie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Burgwedel Biotech GmbH
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/029/MR/08-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/07/2008

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0276/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande
France Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte
Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062280>