

# 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 emulsão injetável para bovinos

---

### 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:**

Portugal

---

**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:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Marketing authorisation date:**

12/05/2000

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Burgwedel Biotech GmbH  
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

655/99 DGV

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/12/2022

---

**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](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062268>