

# 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 A, type G6P5, strain UK-Compton, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle  
Bovilis Rotavec Corona ενέσιμο γαλάκτωμα για βοοειδή

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

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

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

---

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

QI02AL01

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Chypre

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/09/2008

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Burgwedel Biotech GmbH

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numéro de l'autorisation:**

CY00164V

---

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

15/07/2010

---

**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)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [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.

Fichier combinant tous les documents

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