

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Nije
odobreno

- 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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

560.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

340.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

874.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI02AL01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)

[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

European Medicines Agency

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

27/11/2100

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Burgwedel Biotech GmbH

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

Broj odobrenja:

VMA

Datum promjene statusa odobrenja:

27/11/2024

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

DE/V/0276/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet