

Bovilis Rotavec Corona injekciné emulsija galvijams

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Bovilis Rotavec Corona injekciné emulsija galvijams

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AL01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Dagsetning markaðsleyfis:

12/12/2024

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

I|V-1166

Samhliða viðskipti með tilliti til:

600000062245

Samhliða viðskipti með:

600000062255

Upprunaheildsala:

Vetmarket SIA

Heildsala á áfangastað:

Vetmarket UAB

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet