

# Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Heimilað

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), strain CN7985, Inactivated
- Bovine rotavirus A, type G6P5, strain UK-Compton, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain Mebus, Inactivated

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

---

### 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:**

Eistland

---

**Fáanlegt í:**

Eistland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet International B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

6/12/2007

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

State Agency Of Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

1497

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

6/12/2007

---

**Umsjónarland (RMS):**

Þýskaland

---

**Ferilsnúmer:**

DE/V/0276/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland  
Frakkland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg  
Malta Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn  
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.