

# Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Autorisert

- 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

### **Legemidlets navn:**

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Bovilis Rotavec Corona emulsão injetável para bovinos

---

### **Virkestoff:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

### **Dyrearter:**

storfe

---

### **Administrering:**

Intramuskulær bruk

---

## Product details

### **Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

560.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

340.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

874.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulær bruk:**

• **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI02AL01

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

PT

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Marketing authorisation date:**

12/05/2000

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Burgwedel Biotech GmbH  
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkjenningsnummer:**

655/99 DGV

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

19/12/2022

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0276/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG Kypros CZ DK EE FI FR EL HU Irland IT LV LT LU MT NL  
NO PL PT RO SI SI ES SE

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

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