

# Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Toegelaten

- 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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

---

### **Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

•

##### **Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

#### **Subcutaan gebruik:**

•

##### **Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI02AL01

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Letland

---

**Beschikbaar in:**

Letland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

16/04/2008

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Burgwedel Biotech GmbH

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

V/MRP/08/0002

---

**Datum toelatingswijziging:**

16/04/2008

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0276/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland  
Frankrijk Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg  
Malta Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië  
Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.