

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
Bovilis Rotavec Corona Emulsion zur Injektion für Rinder

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:

Oostenrijk

Beschikbaar in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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 Ges.m.b.H.

Handelsvergunningsdatum:

21/04/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Burgwedel Biotech GmbH

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-20218

Datum toelatingswijziging:

21/04/2000

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiters

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

Etikettering

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

Combined File of all Documents

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