

# Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Autorizado

- 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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

560.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

340.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

874.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

#### **Via subcutânea:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI02AL01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Polónia

---

**Disponibilidade:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

20/05/2008

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Burgwedel Biotech GmbH

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

1800

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

20/05/2008

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0276/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo  
Malta Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia  
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.