

# 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, serotype G6 P5, strain UK-Compton, Inactivated

## Product identification

### **Nome do medicamento:**

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle  
BOVILIS ROTAVEC CORONA

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [Inglês](#)  
Disponível apenas em [Inglês](#)  
Disponível apenas em [Inglês](#)

---

### **Espécies alvo:**

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

---

## Product details

### **Substância ativa / 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

---

### **Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI02AL01

---

### **Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Valid

---

### **Autorizado em:**

Itália

---

### **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](#)

---

## Additional information

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

MSD Animal Health S.r.l.

---

### **Marketing authorisation date:**

4/09/2000

---

### **Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Burgwedel Biotech GmbH  
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

### **Número da autorização:**

102923

---

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

4/09/2000

---

### **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

Disponível apenas em [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062232>