

# 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 injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Product details

### **Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)

560.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

340.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

874.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **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

---

### **Authorised in:**

Eslováquia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Marketing authorisation date:**

3/07/2008

---

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

Burgwedel Biotech GmbH  
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Número da autorização:**

97/029/MR/08-S

---

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

3/07/2008

---

### **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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Resumo das características do medicamento

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

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/600000062280>