

# Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Godkänd

- 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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

BOVILIS ROTAVEC CORONA EMULSION INJECTABLE POUR BOVINS

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

---

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

---

### Karenstid per administreringsväg:

#### Intramuskulär användning:

- 

##### Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

#### Subkutan användning:

- 

##### Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AL01

---

### Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### Godkännandestatus:

Godkänd

---

### Godkänd i:

Frankrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet

---

**Godkännandedatum:**

8/09/2000

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Burgwedel Biotech GmbH

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkännandenummer:**

FR/V/1056429 7/2000

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

8/09/2010

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Procedurnummer:**

DE/V/0276/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland  
Frankrike Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta  
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien  
Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.