

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Auktoriserad

- 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

Läkemedlets namn:

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle
BOVILIS ROTAVEC CORONA

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

• **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AL01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

MSD Animal Health S.r.l.

Marketing authorisation date:

4/09/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Burgwedel Biotech GmbH
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

102923

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/09/2000

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

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