

# 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, emulsie injectabila pentru bovine

---

### 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:**

Rumänien

---

**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:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Burgwedel Biotech GmbH  
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

110002

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

12/12/2023

---

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

## Documents

Produktresumé

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/600000062266>