

**PAKKAUSSLEOSTE**  
**Bovilis Rotavec Corona vet. injektioneste, emulsio naudalle**

**1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA  
VASTAAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA,  
JOS ERI**

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
NL - 5831 AN Boxmeer  
Alankomaat

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Burgwedel Biotech GmbH  
Im Langen Felde 5,  
D-30938, Burgwedel  
Saksa

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Alankomaat

**2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEESEN NIMI**

Bovilis Rotavec Corona vet. injektioneste, emulsio naudalle

**3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET**

Yksi annos (2 ml) sisältää:

**Vaikuttavat aineet:**

Inaktivoitu naudan rotavirus,                            $\geq 874 \text{ U}^1$   
kanta UK-Compton,  
serotyppi G6 P5

Inaktivoitu naudan koronavirus,                            $\geq 340 \text{ U}^2$   
kanta Mebus

*E. coli* kanta CN7985, serotyppi                            $\geq 560 \text{ U}^3$   
O101:K99:F41

<sup>1</sup> Yksikkö määritetty BRV ELISA-tehotestillä

<sup>2</sup> Yksikkö määritetty BCV ELISA-tehotestillä

<sup>3</sup> Yksikkö määritetty *E.coli* F5 (K99) ELISA-tehotestillä

**Adjuvantit:**

Mineraaliöljy, kevyt / emulgointiaine	1,40 ml
Alumiinihydroksidi	2,45–3,32 mg

**Apuaineet:**

Tiomersaali                            0,032–0,069 mg  
Formaldehydi                        ≤ 0,34 mg

Luonnonvalkoinen emulsio.

**4. KÄYTTÖAIHEET**

Tiineiden lehmien ja hiehojen aktiiviseen immunisointiin vasta-aineiden muodostumiseksi *E. coli* adhesiineja F5 (K99) ja F41, rotavirusta ja koronavirusta vastaan. Kun vasikka saa ternimaitoa rokotetusta lehmästä ensimmäisten 2–4 elinviiikon ajan, on näiden vasta-aineiden todettu:

- vähentävän *E. coli* F5 (K99) ja F41 aiheuttaman ripulin vakavuutta
- vähentävän rotavirusripulin esiintyvyttä
- vähentävän viruksen eritymistä vasikoista, joilla on rotavirus- tai koronavirustartunta.

Immunitetin kehittyminen: passiivinen suoja edellä mainittuja komponentteja vastaan alkaa ternimaitoruokinnan aloituksesta.

Immunitetin kesto: Vasikoilla, joita ruokitaan ternimaitosekoituksella, suoja kestää kunnes ternimaitoruokinta lopetetaan. Vasikoilla, jotka saavat luontaisesti imeää maitoa lehmästä, suoja rotavirusta vastaan kestää vähintään 7 vuorokautta ja koronavirusta vastaan vähintään 14 vuorokautta.

**5. VASTA-AIHEET**

Ei ole.

**6. HAITTAVAIKUTUKSET**

Kliinisissä ja turvallisuustutkimuksissa havaittiin hyvin yleisesti pehmeää, enintään 1 cm levyistä turvotusta injektion antopaikassa. Nämä turvotukset yleensä laskivat 14–21 vuorokauden kuluessa. Spontaaneissa haittavaikutusraporteissa havaittiin hyvin harvinaisissa tapauksissa yliherkkysreaktioita. Tällaisissa tapauksissa tulee antaa asianmukaista hoitoa, kuten adrenaliumia, viipymättä.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10 /100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10.000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10.000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

**7. KOHDE-ELÄINLAJI(T)**

Nauta (tiineet lehmät ja hiehot).

**8. ANNOTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN**

Pistetään lihakseen.

## Annostus:

Pistää yksi annos (2 ml) eläintä kohti lihakseen. Suositeltu pistospaikka on kaulan alueen lihakset. Annetaan yksi annos per tiineys 12–3 viikkoa ennen odotettua poikimista.

## Ternimaitoruokinta:

Vasikoiden saama suoja riippuu siitä, kuinka paljon (rokotetuista lehmistä saatuja) vasta-aineita on vasikan suolessa ensimmäisten 2–3 elinviiKKojen aikana, kunnes vasikan oma vastustuskyky kehittyy. Riittävä ternimaitoruokinta on olennaista koko jakson ajan rokotteen tehon maksimoimiseksi.

Kaikkien vasikoiden tulee saada riittävästi ternimaitoa emiltään 6 tunnin sisällä syntymästä.

Rokotetusta lehmästä maitoa imevät vasikat saavat riittävästi ternimaitoa luonnollisesti.

Lypsykarjasta, 6–8 ensimmäisestä rokotettujen lehmien lysystä saatu ternimaito/maito tulee yhdistää. Ternimaito voidaan säilyttää alle 20 °C, mutta se tulee käyttää niin pian kuin mahdollista, sillä immunoglobuliinipitoisuudet voivat pienetä jopa puoleen 28 vuorokauden säilytyksen aikana.

Säilytystä 4 °C:ssa suositellaan, jos mahdollista. Vasikoille tulee antaa tätä sekoitusta 2,5–3,5 litraa päävässä (ruumiinpainosta riippuen) ensimmäisten kahden elinviiikon ajan.

Paras tulos saavutetaan, kun karjan kaikki lehmät rokotetaan. Tämä varmistaa, että infektion valkeusaste ja viruseritys vasikoista pysyy vähäisenä ja tilan infektiopaine pienenä.

## **9. ANNOSTUSOHJEET**

Ravista hyvin ennen käyttöä.

Ruiskujen ja neulojen tulee olla steriilejä ja injektio annetaan puhtaalle kuivalle iholle välttää rokotteen kontaminointumista.

Tiukkoja varotoimenpiteitä tulee noudattaa rokotteen kontaminaation välttämiseksi. Moniannosruiskun käyttöä suositellaan, jotta injektiopulloa ei lävistetä turhan monta kertaa. Kun injektiopullen kumitulppa on kerran lävistetty, rokotetta voi käyttää vielä toisen kerran 28 vuorokauden aikana, minkä jälkeen rokote tulee hävittää.

## **10. VAROAIKA (VAROAJAT)**

Nolla vrk.

## **11. SÄILYTYSOLOSUHTEET**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C). Ei saa jäätä.

Säilytä valolta suojassa.

Älä käytä tätä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä. Avatun pakkauksen kestoalika ensimmäisen avaamisen jälkeen: 28 vuorokautta.

Injektiopullen sisältöä ei pidä käyttää, kun kumitulpan ensimmäisestä lävistämisestä on kulunut yli 28 vuorokautta.

Injektiopullen kumitulpan lävistämisen jälkeen säilytä pystyasennossa jäakaapissa (2 °C – 8 °C) seuraavaa rokotuskertaa varten.

## **12. ERITYISVAROITUKSET**

### Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain:

Rokota vain terveitä eläimiä.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmisteita antavan henkilön on noudatettava:

Käyttäjälle:

Tämä eläinlääkevalmiste sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektiot voi aiheuttaa kovaa kipua ja turvotusta erityisesti, jos injektiot osuu niveleen tai sormeen, ja voi harvinaisissa tapauksissa johtaa vahingoitetun sormen menetykseen, ellei nopeaa lääkinnällistä hoitoa ole saatavilla.

Jos vahingossa injisoit itseesi tätä eläinlääkevalmisteita, sinun on viipytmättä otettava yhteyttä lääkäriin, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä. Ota pakkausseleoste mukaan lääkärintarkastukseen. Jos kipu jatkuu yli 12 tuntia lääkärintarkastuksen jälkeen, ota uudelleen yhteyttä lääkäriin.

Lääkärille:

Tämä eläinlääkevalmiste sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektiot, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä, voi aiheuttaa voimakasta turvotusta, joka voi johtaa esim. iskeemiseen nekroosiin ja jopa sormen menetykseen. Asiantuntijan tekemät PIKAISET kirurgiset toimenpiteet ovat tarpeellisia ja injektiointialueen nopea aukaisu ja huuhtelu voivat olla välttämättömiä, erityisesti jos kysymyksessä on sormen pehmeää osaa tai jänne.

Tiineys:

Voidaan käyttää tiineyden aikana.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotten käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkevalmisteiden antoaa on tehtävä tapauskohtaisesti.

Yliannostus (oireet, häitätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Kaksinkertainen annos lihakseen annettuna ei aiheuttanut vakavampia haittavaikutuksia kuin mitä yksi annos voi aiheuttaa.

Yhteensopimattomuudet:

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa.

### **13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI**

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkärltäsi. Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.

### **14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY**

8.9.2023

### **15. MUUT TIEDOT**

Pakauskoot:

Pahvikotelo, jossa:

10 lasista 2 ml:n injektiopulloa (10 x 1 annos).

Yksi lasinen tai muovinen 10 ml:n injektiopullo (5 annosta).

Yksi lasinen tai muovinen 40 ml:n injektiopullo (20 annosta).

Yksi lasinen tai muovinen 100 ml:n injektiopullo (50 annosta).

Kaikkia pakauskokoa ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

MSD Animal Health Oy  
info\_ah\_finland@merck.com  
Puh: 010 2310 750

Vasikkaripuli on monitahoinen sairaus, jonka kolme yleisintä aiheuttajaa ovat rotavirus, koronavirus ja *E.coli*-bakteeri vasikan ensimmäisten elinviiKKojen aikana. Rokote auttaa antamaan suojan rotaviruksen, koronaviruksen ja *E.coli*-bakteerin aiheuttamia sairauksia vastaan silloin, kun nämä komponentit ovat ainotia etiologisia taudin aiheuttajia. Taudinaihettajien läsnäolo voidaan varmistaa laboratoriokokein tuoreesta lantanäytteestä (ei pyyhkäisynäytteestä), joka on otettu suoraan vasikasta ennen minkään lääkkeen antoa. Rokotteen antama passiivinen suoja ei ole absoluuttinen (koronavirus ja rotavirusinfektiota voi esiintyä vasikoilla, joiden emät on rokottettu), mutta rokotesuoja säilyy, kun vasikan oma vastustuskyky vähitellen kehittyy. F5 (K99) ja F41抗igeenit mahdollistavat *E.coli*-n kiinnityksen vasikan suolen pintaan, jossa se nopeasti moninkertaistuu ja tuottaa ripulia aiheuttavia toksiineja, yleensä muutamien ensimmäisten elinpäivien aikana. Erityiset vasta-aineet voivat estää *E.coli*-n kiinnityksen suoleen ja tämän aiheuttamat sairauden oireet. Bovilis Rotavec Corona - rokotteen sisältämä *E.coli*抗igeeni edistää vasta-aineiden muodostumista ternimaitoon ja maitoon.

**BIPACKSEDEL**  
**Bovilis Rotavec Corona vet., injektionsvätska, emulsion för nötkreatur**

**1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR  
FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV  
TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV  
TILLVERKNINGSSATS, OM OLika**

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
NL-5831 AN Boxmeer  
Nederlanderna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Burgwedel Biotech GmbH  
Im Langen Felde 5  
D-30938 Burgwedel  
Tyskland

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
NL-5831 AN Boxmeer  
Nederlanderna

**2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN**

Bovilis Rotavec Corona vet. injektionsvätska, emulsion för nötkreatur

**3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER**

En dos (2 ml) innehåller:

Aktiva substanser

Bovint rotavirus, inaktiverad, stam UK-Compton, serotyp G6 P5	$\geq 874$ U <sup>1</sup>
--	---------------------------

Bovint coronavirus, inaktiverad, stam Mebus	$\geq 340$ U <sup>2</sup>
---	---------------------------

<i>E. coli</i> stam CN7985, serotyp O101:K99:F41	$\geq 560$ U <sup>3</sup>
--	---------------------------

<sup>1</sup> Enheter bestämt i BRV potenstest ELISA

<sup>2</sup> Enheter bestämt i BCV potenstest ELISA

<sup>3</sup> Enheter bestämt i *E. coli* F5 (K99) potenstest ELISA

Adjuvans

Lättflytande mineralolja / emulgator	1,40 ml
Aluminiumhydroxid	2,45 – 3,32 mg

Hjälpmitten

Tiomersal	0,032 – 0,069 mg
Formaldehyd	$\leq 0,34$ mg

Benvit emulsion.

#### **4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)**

För aktiv immunisering av dräktiga kor och kvigor för att framkalla antikroppar mot *E. coli* adhesin F5 (K99) och F41 antigen, rotavirus och coronavirus. När kalvar utfodras med kolostrum från vaccinerade kor under de första två till fyra levnadsveckorna, har dessa antikroppar demonstrerat en:

- reducering av svårighetsgraden av diarré orsakad av *E. coli* F5 (K99) och F41
  - reducering av incidensen diarré orsakade av rotavirus
  - reducering av virusutsöndring från kalvar infekterade med rotavirus eller coronavirus.
- Start av immunitet: Passivt skydd mot alla aktiva substanser fås när utfodring med kolostrum påbörjas. Duration av immunitet: Hos kalvar artificiellt uppfodda med ”poolad” kolostrum, kvarstår skyddet tills utfodringen med kolostrum upphör. Hos naturligt diande kalvar kvarstår skydd mot rotavirus i åtminstone 7 dagar och mot coronavirus i åtminstone 14 dagar.

#### **5. KONTRAINDIKATIONER**

Inga.

#### **6. BIVERKNINGAR**

I mycket vanliga fall observerades en mjuk svullnad, upp till 1 cm, på injektionsstället under säkerhetsstudier och kliniska studier. Dessa svullnader resorberas vanligen inom 14–21 dagar. Hypersensitivitetsreaktioner observerades i mycket sällsynta fall i spontana biverkningsrapporter. Vid sådana fall ska lämplig behandling, så som adrenalin, sättas in direkt.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

[www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

#### **7. DJURSLAG**

Nötkreatur (dräktiga kor och kvigor)

## **8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)**

Intramuskulär användning:

*Administrering:*

Administrera en enkeldos om 2 ml per djur. Rekommenderad injektionsplats är på sidan av halsen. En engångsinjektion ska ges under dräktigheten mellan 12 och 3 veckor före beräknad kalvning.

*Utfodring med kolostrum:* Skydd av kalvarna beror på den fysiska närvaren av kolostrumantikroppar (från vaccinerade kor) i tarmen under de första 2–3 levnadsveckorna tills kalvarna har utvecklat en egen immunitet. Därför är det väsentligt att försäkra sig om en adekvat utfodring med kolostrum under hela denna period för att maximera effekten av vaccinationen. Alla kalvar måste erhålla adekvat kolostrum från sin moder inom 6 timmar efter födelsen. Diande kalvar kommer kontinuerligt att erhålla adekvat kolostrum naturligt genom att dia vaccinerade kor. I mjölkbesättningar ska kolostrum/mjölk från de första 6–8 mjölkningarna från vaccinerade kor ”poolas”. Denna kolostrum kan förvaras under 20 °C, men ska användas så snart som möjligt, eftersom nivån av immunoglobuliner kan sjunka till 50% efter förvaring i 28 dagar. När det är möjligt rekommenderas förvaring vid 4 °C. Kalvarna ska utfodras med 2,5 till 3,5 liter per dag (efter kroppsstorlek) av denna kolostrum under de första 2 levnadsveckorna.

Optimalt resultat erhålls om vaccinationspolicyn omfattar alla kor i besättningen. Detta kommer att säkerhetsställa att infektionsnivån och följande virusutsöndring hos kalvarna hålls på ett minimum och följdens blir att det generella smittrycket i besättningen minimeras.

## **9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING**

Omskakas väl före användning. Sprutor och kanyler ska steriliseras före användning och injektionen ska ske på en ren och torr hudyta för att undvika risk för förorening.

Strikta försiktighetsåtgärder ska vidtas för att skydda vaccinet mot kontaminering. För att undvika allt för många brytningar av förslutningen så rekommenderas en flerdosspruta. När en flaska bryts första gången kan den användas ännu en gång under de kommande 28 dygnen och ska sedan omgående kasseras.

## **10. KARENSTID(ER)**

Noll dygn.

## **11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras och transporteras kallt (2 °C–8 °C). Får ej frysas.

Ljuskänsligt.

Använd inte detta veterinärmedicinska läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten.

Hållbarhet efter öppnande: 28 dygn.

Efter öppnande och första användning: Förvaras upprätt och kallt (2 °C–8 °C) tills nästa vaccinationstillfälle.

## **12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)**

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Vaccinera endast friska djur.

Till användaren:

Detta veterinärmedicinska läkemedel innehåller mineralolja. Oavsiktlig injektion/självinjektion kan leda till svår smärta och svullnad, särskilt om produkten injiceras i en led eller i ett finger. I sällsynta fall kan det leda till förlust av fingret, om man inte kommer under medicinsk vård omedelbart.

Vid oavsiktlig injektion med denna produkt, uppsök snabbt läkare - även om endast en väldigt liten mängd injiceras - och ta med bipacksedeln.

Om smärtan kvarstår i mer än 12 timmar efter läkarundersökning, kontakta läkare igen.

Till läkaren:

Detta veterinärmedicinska läkemedel innehåller mineralolja. Även om små mängder injiceras, kan en oavsiktlig injektion med denna produkt orsaka intensiv svullnad, som till exempel kan leda till ischemisk nekros och även till förlust av ett finger. Sakkunniga, SNABBA, kirurginsatser krävs och det kan bli nödvändigt med incision och irrigation av det injicerade området, särskilt om det rör sig om mjukdelar eller senor i ett finger.

Dräktighet:

Kan användas under dräktighet.

Andra läkemedel och Bovilis Rotavec Corona vet.:

Data avseende säkerhet och effekt då detta vaccin används tillsammans med något annat veterinärmedicinskt läkemedel saknas.

Beslut om användning av detta vaccin före eller efter andra veterinärmedicinska läkemedel ska tas i varje enskilt fall.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Vid administrering av en intramuskulär injektion upp till dubbla rekommenderade dosen, blir reaktionerna inte värre än efter en engångsinjektion.

Blandbarhetsproblem:

Blanda inte produkten med andra veterinärmedicinska läkemedel.

**13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUCTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL**

Fråga veterinären hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

**14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES**

8.9.2023

**15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

Kartong med:

- 10 glasflaskor om 2 ml (10x1 doser)
- 1 glas- eller plastflaska om 10 ml (5 doser)
- 1 glas- eller plastflaska om 40 ml (20 doser)
- 1 glas- eller plastflaska om 100 ml (50 doser)

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Kalvdiarré är en komplex sjukdom där rotavirus, coronavirus och *E. coli* är tre av de viktigaste agens som orsakar diarré hos kalvar de första levnadsveckorna. Vaccinet hjälper till att skydda mot sjukdom orsakad av rotavirus, coronavirus och *E. coli* när dessa är de enda etiologiska agens. Närvaro av varje enskilt agens kan konfirmeras genom laboratorieundersökning av färsk feces (inte svabbprov) som tas från kalvarna innan någon behandling satts in. Eftersom nivån av det passiva skyddet inducerat genom vaccination inte är absolut, kan coronavirus och rotavirusinfektioner förekomma hos kalvar efter vaccinerade mödrar – men när kalvarna utvecklar sin egen aktiva immunrespons mot dessa virus kommer skydd att utvecklas.

F5 (K99) och F41 antigener möjliggör för *E. coli* att fästa vid kalvarnas tarm där bakterier förökar sig snabbt och producerar toxiner som leder till diarré, speciellt under de första levnadsdagarna. Specifika antikroppar kan inhibera *E. coli* att fastna på tarmväggen och därmed förhindra deras möjlighet att orsaka sjukdom. *E. coli* F5 (K99) antigen i Bovilis Rotavec Corona vet. gynnar produktionen av antikroppar i kolostrum och mjölk.