

Fencovis, Suspension for injection

Registrováno

- Escherichia coli, serotype O8:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Bovine rotavirus A, type G6P1, strain TM-91, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Fencovis, Suspension for injection
FENCOVIS SUSPENSION INJECTABLE

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AL01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum registrace:

27/06/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/8946295 9/2022

Datum změny stavu registrace:

27/06/2022

Referenční členský stát:

Česko

Číslo procedury:

CZ/V/0177/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Finsko Francie Německo Řecko Irsko Itálie Lucembursko
Nizozemsko Norsko Portugalsko Španělsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099023>