

Fencovis, Suspension for injection

Autorizado

- Escherichia coli, serotype O8:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Bovine coronavirus, Inactivated
- Bovine rotavirus, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

Fencovis Suspensie voor injectie
Fencovis Suspension injectable
Fencovis Injektionssuspension
Fencovis, Suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AL01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Available in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

29/07/2022

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

29/07/2022

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0177/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia Irlanda Italia
Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099020>