

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 sospensione iniettabile
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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile 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

Disponibile 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:

1/07/2022

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105634

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/07/2022

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.

Etiquetado

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.

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099025>