

# Fencovis

Volitatud

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

## Product identification

### Ravimi nimetus:

Fencovis, Suspension for injection  
Fencovis

---

### Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)  
Turustatakse ainult [English](#)  
Turustatakse ainult [English](#)

---

### Loomaliigid:

veis

---

### Manustamisviis:

Intramuskulaarne

---

## Product details

### Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 annus

Turustatakse ainult [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 annus

Turustatakse ainult English  
1.00 relative potency / 1.00 annus

---

**Ravimvorm:**

Süstesuspensioon

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulaarne:**

• **veis**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 hour

---

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:**

QI02AL01

---

**Õiguslik tarnestaatus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Iirimaa

---

**Pakendi kirjeldus:**

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult [English](#)  
Turustatakse ainult [English](#)  
Turustatakse ainult [English](#)  
Turustatakse ainult [English](#)  
Turustatakse ainult [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

---

### **Müügiloa hoidja:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Marketing authorisation date:**

19/08/2022

---

### **Partii vabastamise tootmiskohad:**

Bioveta a.s.

---

### **Vastutav asutus:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Authorisation number:**

VPA10454/080/001

---

### **Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

19/08/2022

---

### **Viiteliikmesriik:**

Tšehhi

---

### **Müügiloamenetluse number:**

CZ/V/0177/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Soome Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Iirimaa Itaalia  
Luksemburg Holland Norra Portugal Hispaania Rootsi  
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099024>