

Fencovis Suspension for Injection

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Fencovis, Suspension for injection

Fencovis Suspension for Injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
 - latte. 0 ora
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AL01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/07/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 04491/3000

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/06/2024

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

Stati membri interessati:

Austria Belgio Finlandia Francia Germania Grecia Irlanda Italia

Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Portogallo Spagna Svezia

Disponibile solo in Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic
Norwegian

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