

Fencovis, Suspension for injection

Oprávnený

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

Product identification

Názov lieku:

Fencovis, Suspension for injection
Fencovis Injektionssuspension für Rinder

Účinná látka:

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

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

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

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

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

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

• **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AL01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rakúsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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

Additional information

Entitlement type:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

30/07/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Číslo registrácie:

841307

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/07/2022

Referenčný členský štát:

Česko

Číslo postupu:

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Írsko
Taliansko Luxembursko Holandsko Nórsko Portugalsko Španielsko Švédsko
Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.