

File downloaded on 2026-04-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000983372>

Protivity lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Registrováno

- Mycoplasma bovis, strain N2805-1, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Protivity lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
2200000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Subkutánní podání:**

-

Skot

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AE05

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Dostupné v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Belgium S.A.

Datum registrace:

22/09/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10387/102/001

Datum změny stavu registrace:

22/09/2023

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0454/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko
Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0454001-mr-rpe758-en.pdf