

# PROTIVITY LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorizzato

- Mycoplasma bovis, strain N2805-1, Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

PROTIVITY LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

2200000.00 Unità formante colonie / 1.00 Dose

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

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

QI02AE05

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Bulgaria

---

**Disponibile in:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Belgium

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/05/2023

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-3177

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/05/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0454/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia  
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo  
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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