

# PROTIVITY LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Toegelaten

- Mycoplasma bovis, strain N2805-1, Live

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

PROTIVITY LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Rund

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
2200000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI02AE05

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Tsjechië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

23/10/2025

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Belgium

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

97/049/25-C

---

**Datum toelatingswijziging:**

23/10/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0454/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland  
Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg  
Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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