

Protivity lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Autorisert

- Mycoplasma bovis, strain N2805-1, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PROTIVITY LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Protivity lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2200000.00 kolonidannende enhet / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AE05

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/09/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10387/102/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/09/2023

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0454/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT LU NL PL
PT RO SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet