

# MUCOSIFFA, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorizovaný

- Water for injection
- Bovine viral diarrhoea virus, strain Oregon C24, Live

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

MUCOSIFFA, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Mucosiffa, liofilizát i otápalo za suspenziju za injekciju, za goveda

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Skot

### Způsob podání:

Intramuskulární podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

2.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

K dispozici pouze v [English](#)  
3162.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

---

**Léková forma:**

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulární podání:**

• **Skot**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI02AD02

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Chorvatsko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

7/01/2020

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Odpovědný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Registrační číslo:**

UP/I-322-05/19-01/712

---

**Datum změny stavu registrace:**

15/12/2023

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0395/001

---

**Dotčený členský stát:**

Bulharsko Chorvatsko Kypr

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

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

[Řecko](#) [Maďarsko](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Malta](#) [Portugalsko](#) [Rumunsko](#)

[Slovinsko](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041912>