

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

Autorisé

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

## Product identification

### Dénomination du médicament:

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

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
2.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
3162.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie intramusculaire:**

• **Bovins**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI02AD02

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Bulgarie

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

---

**Marketing authorisation date:**

28/11/2019

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2942

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/11/2019

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0395/001

---

**États membres concernés:**

Bulgarie Croatie Chypre Estonie Grèce Hongrie Lettonie Lituanie  
Luxembourg Malte Portugal Roumanie Slovénie

---

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

## Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041911>