

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

Autorisé

- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain Oregon C24 (cytophatic), Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

MUCOSIFFA, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Mucosiffa, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

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

QI02AD02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Croatie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

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

---

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

Ceva Sante Animale

---

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

7/01/2020

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

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

---

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

28/11/2024

---

**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

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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/600000041912>