

MUCOSIFFA, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

MUCOSIFFA, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

MUCOSIFFA, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti galvijams

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
3162.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

• **Rund**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AD02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Litouwen

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

LT/2/20/2588/001-006

Wijzigingsdatum status toelating:

27/02/2020

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0395/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Kroatië Cyprus Estland Griekenland Hongarije Letland Litouwen
Luxemburg Malta Portugal Roemenië Slovenië

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

RV2588.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041917>