

MUCOSIFFA, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
2.00 milliliter / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [English](#)

3162.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

• storfe

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AD02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/11/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2942

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/11/2019

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0395/001

Gjeldende medlemsstater:

BG HR Kypros EE EL HU LV LT LU MT PT RO SI

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

Dokumenter

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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