

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

Autorizado

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

## Product identification

### Nome do medicamento:

MUCOSIFFA

MUCOSIFFA, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2.00 mililitro(s) / 1.00 unit(s)

Disponível apenas em [English](#)

3162.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 unit(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Via intramuscular:**

• **Cattle**

- All relevant tissues. 0 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI02AD02

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/6838388 8/1982

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

12/07/2012

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0395/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bulgária Croácia Chipre Estónia Grécia Hungria Letónia Lituânia  
Luxemburgo Malta Portugal Roménia Eslovénia

---

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

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041910>