

MUCOSIFFA, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

MUCOSIFFA, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Mucosiffa, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti veistele

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

2.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
3162.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

• **Nöt**

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AD02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Estland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

20/12/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Ansvarig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkännandenummer:

2215

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/12/2019

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

FR/V/0395/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Kroatien Cypern Estland Grekland Ungern Lettland Litauen
Luxemburg Malta Portugal Rumänien Slovenien

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041914>