

CattleMaster 4, liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju, za goveda

Разрешен

- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 6309, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 5960, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live
- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- Bovine herpesvirus 1, strain RLB 106, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CattleMaster 4, liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju, za goveda

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.00 log2 geometric mean titre / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.00 log2 geometric mean titre / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

4.10 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

5.00 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

5.70 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AH

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Croatia

Описание на опаковката:

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis B.V.

Дата на разрешение за търговия:

13/03/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/18-01/529

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/04/2024

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.