

CATTLEMASTER 4

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CATTLEMASTER 4

Активно вещество:

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
0.31 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски
5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски
0.62 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски
4.10 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски
5.70 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 hour

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
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

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 Italia S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

21/04/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/04/1995

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

Документи

Combined File of all Documents

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