

# CattleMaster 4, liofilizat i suspenszija za suspensziju za injekciju, za goveda

Autoriseret

- 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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

CattleMaster 4, liofilizat i suspenszija za suspensziju za injekciju, za goveda

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 log<sub>2</sub> geometric mean titre / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 log<sub>2</sub> geometric mean titre / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

---

### Lægemiddelform:

Lyofilisat og suspension til injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

#### Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AH

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Godkendelsesstatus:

Gyldig

---

### Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Croatia

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

13/03/2020

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium SA

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

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

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

25/03/2026

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.