

## CATTLEMASTER 4

Nicht  
autorisiert

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

CATTLEMASTER 4

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

2.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

5.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

4.10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

5.70 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### Darreichungsform:

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intramuskuläre Anwendung:

- 

#### Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AH

---

### Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Surrendered

---

### Zugelassen in:

Spanien

---

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Zoetis Spain S.L.

---

### **Zulassungsdatum:**

1/06/1990

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium SA

---

### **Zuständige Behörde:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

### **Zulassungsnummer:**

3040 ESP

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/11/2024

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.