

# CATTLEMASTER 4

Autorizado

- 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

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

CATTLEMASTER 4

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Bovino

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

0.31 Mililitro(s) / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

0.62 Mililitro(s) / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

4.10 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

5.70 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Unidad(es)

---

### **Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intramuscular:**

- 

#### **Bovino**

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 0 Hora(s)

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI02AH

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Italia

---

### **Disponible en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Italia S.r.l.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/04/1995

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/04/1995

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.