

Cattlemaster RIP, liofilizzato e solvante per sospensione iniettabile per bovini

Autorisé

- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live
- Bovine herpesvirus 1, strain RLB 106, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Cattlemaster RIP, liofilizzato e solvante per sospensione iniettabile per bovini

Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.10 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.70 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 7 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Italia S.r.l

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/07/1994

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/07/1994

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.