

# CATTLEMASTER 4

Autorisé

- 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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

CATTLEMASTER 4

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.31 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.62 millilitre(s) / 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**

- Lait. 0 hour

- Viande et abats. 0 hour

---

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

QI02AH

---

**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:**

Marketing Authorisation

---

**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:**

21/04/1995

---

**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:**

21/04/1995

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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