

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

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

2.00 log₂ geometric mean titre / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

2.00 log₂ geometric mean titre / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Frostpurrikað stungulyf og dreifa, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AH

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Fáanlegt í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Zoetis B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/03/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

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

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/03/2026

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.