

CattleMaster 4, liofilizat i suspensija za suspensiju za injekciju, za goveda

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CattleMaster 4, liofilizat i suspensija za suspensiju za injekciju, za goveda

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 log₂ geometric mean titre / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.00 log₂ geometric mean titre / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.10 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.70 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AH

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Croatian

Disponibile solo in Croatian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/03/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

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

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/03/2026

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.