

CATTLEMASTER 4

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CATTLEMASTER 4

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](#)
0.31 millilitro(i) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)
5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)
0.62 millilitro(i) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)
4.10 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)
5.70 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 ora

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:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

confezione contenente un flacone di vaccino liofilizzato da 25 dosi + 1 flacone di vaccino liquido da 25 dosi

confezione contenente un flacone di vaccino liofilizzato da 5 dosi + 1 flacone di vaccino liquido da 5 dosi

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 Italia S.r.l.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/04/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium SA

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/04/1995

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti