

CATTLEMASTER 4

Neautorizuotas

- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 6309, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 5960, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live
- Bovine herpesvirus 1, strain RLB 106, Live

Product identification

Vaisto pavadinimas:

CATTLEMASTER 4

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

2.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Pateikiama tik [English](#)

5.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Pateikiama tik [English](#)

4.10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Pateikiama tik [English](#)

5.70 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Vaisto forma:

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Mėsa ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI02AH

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veikloji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Zoetis Spain S.L.

Marketing authorisation date:

1/06/1990

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Registracijos pažymėjimo numeris:

3040 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

14/11/2024

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059026>