

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

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 log₂ geometric mean titre / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 log₂ geometric mean titre / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.10 50% cell culture infectious dose / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 50% cell culture infectious dose / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.70 50% cell culture infectious dose / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

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

QI02AH

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Croatia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Kroatų](#)

Pateikiama tik [Kroatų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Zoetis B.V.

Rinkodaros leidimo data:

13/03/2020

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registracijos numeris:

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

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/03/2026

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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