

File downloaded on 2026-04-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000090865>

CATTLEMASTER 4

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

CATTLEMASTER 4

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](#)
0.31 mililitrai / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)
5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.62 mililitrai / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)
4.10 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)
5.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Vaisto forma:

Liofilizatas ir tirpiklis injekcinei suspensijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Pienas. 0 valandos
 - Skerdiena ir subproduktai. 0 valandos
-

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](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Italy

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

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 Italia S.r.l.

Rinkodaros leidimo data:

21/04/1995

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

21/04/1995

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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