

[Versiunea 9,10/2021] corr. 11/2022

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CattleMaster 4 liofilizat și suspensie pentru suspensie injectabilă

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză (2 ml) conține:

Substanțe active:

Componenta liofilizată:

- Virusul Rinotraheitei Infecțioase Bovine (IBR), virus viu atenuat, tulipina RLB106 ts**, $\geq 10^{5,7}$ DICC₅₀*
- Virusul Parainfluenței 3 (PI3), virus viu atenuat, tulipina RLB 103 ts**, $\geq 10^{5,0}$ DICC₅₀*
- Virusul Respirator Sincitial Bovin (BRSV), virus viu atenuat, tulipina 375, $\geq 10^{4,1}$ DICC₅₀*

* DICC₅₀: doză infectantă a 50% din culturile celulare.

** ts: termosensibile

Componenta lichidă:

- Virusul Diareii Virotice Bovine (BVDV), virus inactivat, tulipina 5960 (citopatică) și tulipina 6309 (necitopatică), $\geq 2,0 \log_2$ titru de anticorpi neutralizați ai serului ***

*** Media geometrică a titrului de anticorpi neutralizați capabili să inducă seroconversie la 4 din 5 vieți.

Adjuvant:

Hidroxid de aluminiu (Al3+) $\leq 5,5$ mg

Excipienti:

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Tiomersal (conservant)	<0,2 mg
Roșu fenol (colorant)	qsp 2 ml
Fracțiunea liofilizată:	
Soluție tampon de lactoză	
Soluție de gelatină	
Soluție de cazeină hidrolizată	
Mediu HALS (conține roșu fenol)	
Soluție tampon de lactoză	
Fracțiunea lichidă:	
Hidroxid de aluminiu	
Tiomersal	
Mediu HALS (conține roșu fenol)	

Liofilizat și suspensie pentru suspensie injectabilă.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Bovine.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

CattleMaster 4 este destinat vaccinării bovinelor sănătoase, inclusiv a vacilor gestante, ca un ajutor în prevenirea rinotraheitei infecțioase bovine cauzate de virusul rinotraheitei infecțioase bovine (IBR), a diareii virale bovine cauzate de virusul diareii virale (BVD) și a bolilor determinate de virusul parainfluenței (PI3) și virusul respirator sincițial bovin (BRSV).

Imunitatea pasivă nu a fost demonstrată la viței de la mame vaccinate pentru oricare dintre fracțiunile antigenice.

Debutul imunității pentru virusurile IBR, PI3 și BVD este la 14 zile după vaccinarea primară.

Debutul imunității pentru virusul BRS este la 21 de zile după vaccinarea primară.

Durata imunității nu a fost stabilită.

3.3 Contraindicații

Acest produs este eficace dacă este administrat animalelor sănătoase. Un răspuns imun protectiv poate să nu fie obținut dacă animalele prezintă o infecție subclinică cu virusul BVD sau sunt în perioada de incubație a unei boli infecțioase, sunt malnutrite sau parazitate, stresate în urma transportului sau datorită condițiilor de mediu, sunt imunocompromise din alte cauze sau vaccinul nu este administrat în concordanță cu indicațiile prospectului.

3.4 Atenționări speciale

Vaccinați doar animalele sănătoase.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Se va evita stresarea animalelor în preajma vaccinării.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de auto-injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta produsului.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Bovine:

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacție de tip anafilactic ¹
---	---

¹ Dacă apare o astfel de reacție, tratați mai întâi cu epinefrină urmată de terapie adecvată.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Se recomandă vaccinarea bovinelor sănătoase, inclusiv a vacilor gestante sau în lactație.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

În lipsa oricărora date nu se recomandă administrarea CattleMaster 4 împreună cu alte vaccinuri.

3.9 Căi de administrare și doze

Când componenta liofilizată și componenta lichidă sunt în flacoane de dimensiune egală, se injectează întreaga componentă lichidă în flaconul cu componenta liofilizată.

În situația componentei liofilizate (25 doze) care se află într-un flaon cu dimensiune mai mică decât flaconul componentei lichide, reconstituirea vaccinului se efectuează în două etape:

1. Injectați 10 ml din componenta lichidă în flaconul cu componenta liofilizată.
2. Agitați bine și extrageți componenta liofilizată reconstituită din flaconul cu componenta liofilizată și amestecați cu lichidul rămas în flaconul cu componenta lichidă.

A se agita bine înainte de utilizare.

1. Indicații generale

Se recomandă vaccinarea bovinelor sănătoase, inclusiv a vacilor gestante. Se va rehidrata aseptic fractiunea liofilizată a vaccinului cu componenta lichidă furnizată, se va agita bine și se vor administra 2 ml intramuscular, în regiunea gâtului.

2. Vaccinarea primară

Bovinele sănătoase trebuie să fie vaccinate cu 2 doze administrate la 2 – 4 săptămâni interval. Pentru a evita interferențele posibile între anticorpii vaccinali și cei maternali, vițeii vaccinați înainte de vîrstă de 6 luni de viață trebuie să fie revaccinați cel puțin 3 săptămâni după a doua administrare și întotdeauna după vîrstă de 6 luni cu o a treia doză.

3. Revaccinare

Se recomandă revaccinarea anuală cu o singură doză.

Pentru administrarea acestui vaccin se vor utiliza seringi și ace sterile.

Nu utilizați seringi sau ace sterilizate cu substanțe chimice deoarece urmele de dezinfectant pot inactiva vaccinul.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

La administrarea unei supradoze (de 10 ori doza recomandată pentru virusul viu atenuat și de 2 ori doza recomandată pentru virusul inactivat) nu au fost raportate reacții adverse.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Pentru acest produs este necesară eliberarea oficială a seriei de către autoritățile de control.

3.12 Perioade de așteptare

Zero zile.

4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QI02AH

CattleMaster 4 este un vaccin reconstituit compus dintr-o componentă liofilizată, obținută prin alterarea pe cale chimică a tulpinilor virale de IBR și PI3 și prin modificarea virusului viu contra BRSV, care este rehidratată cu componenta lichidă obținută prin inactivarea și adjuvantarea tulpinilor virale citopaticice și noncitopaticice de BVD.

CattleMaster 4 este destinat vaccinării bovinelor sănătoase, inclusiv a vacilor gestante, ca un ajutor în prevenirea rinotraheitei infecțioase bovine cauzate de virusul rinotraheitei infecțioase bovine (IBR), a diareii virale bovine cauzate de virusul diareii virale (BVD) și a bolilor determinate de virusul parainfluenței (PI3) și virusul respirator sincitial bovin (BRSV).

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinar.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.

Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 12 ore.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2°C - 8°C).

A nu se congela.

A se feri de lumină.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane de sticlă de tip I (Ph. Eur.) cu 5 sau 25 de doze (10 sau 50 ml) închise cu dop de clorobutil (fracțiunea lichidă) și dop de bromobutil (fracțiunea liofilizată) și sigilate cu capsă de aluminiu.

Prezentare

Cutie de carton ce conține un flacon cu fracțiunea liofilizată și un flacon cu fracțiunea lichidă de 10 ml (5 doze).

Cutie de carton ce conține un flacon cu fracțiunea liofilizată și un flacon cu fracțiunea lichidă de 50 ml (25 doze).

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

130157

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 01.08.2007

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton (1 flacon x 5 doze fractie liofilizata si 1 flacon x 5 doze (10 ml) solvent)

Cutie de carton (1 flacon x 25 doze fractie liofilizata si 1 flacon x 25 doze (50 ml) solvent)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CattleMaster 4 liofilizat si suspensie pentru suspensie injectabila

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare doză (2 ml) conține:

SUBSTANTE ACTIVE

Componenta liofilizată:

Virusul Rinotraheitei Infectioase Bovine (IBR), virus viu atenuat, tulpina RLB106 ts**, $\geq 10^{5,7}$ DICC₅₀*

Virusul Parainfluenței 3 (PI3), virus viu atenuat, tulpina RLB 103 ts**, $\geq 10^{5,0}$ DICC₅₀*

Virusul Respirator Sincitial Bovin (BRSV), virus viu atenuat, tulpina 375, $\geq 10^{4,1}$ DICC₅₀*

* DICC50: doză infectantă a 50% din culturile celulare.

** ts: termosensibile

Componenta lichidă:

Virusul Diareii Virotice Bovine(BVDV), virus inactivat, tulpina 5960 (citopatică) și tulpina 6309 (necitopatică), $\geq 2,0 \log_2$ titru de anticorpi neutralizanți ai serului ***

***Media geometrică a titrului de anticorpi neutralizanți capabili să inducă seroconversie la 4 din 5 vieți

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 ml (5 doze) suspensie

50 ml (25 doze) suspensie

4. SPECII TINTĂ

Bovine

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

2 ml, intramuscular

Vaccinați doar animale sănătoase.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de aşteptare: Zero zile.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După reconstituire a se utiliza până la 12 ore.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2°C - 8°C).

A nu se congela.

A se feri de lumină.

10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

130157

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

ETICHETA PE FLACONUL DE STICLĂ – FRACTIA LIOFILIZATĂ

5 doze

25 doze

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CattleMaster 4 liofilizat pentru suspensie injectabilă

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare doză (2 ml) conține:

Virusul Rinotraheitei Infectioase Bovine (IBR), virus viu atenuat, tulpina RLB106 ts, $\geq 10^{5,7}$ DICC₅₀

Virusul Parainfluenței 3 (PI3), virus viu atenuat, tulpina RLB 103 ts, $\geq 10^{5,0}$ DICC₅₀

Virusul Respirator Sincitial Bovin (BRSV), virus viu atenuat, tulpina 375, $\geq 10^{4,1}$ DICC₅₀

3. SPECII ȚINTĂ

Bovine

4. CĂI DE ADMINISTRARE

Pentru injecție intramusculară.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

5. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: Zero zile.

6. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 12 ore.

7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2°C - 8°C).

A nu se congela.

A se feri de lumină.

8. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium

9. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**ETICHETA PE FLACONUL DE STICLĂ – FRACTIA LICHIDĂ**

10 ml (5 doze)

50 ml (25 doze)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CattleMaster 4 suspensie pentru suspensie injectabilă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare doză (2 ml) conține:

Virusul Diareii Virotice Bovine (BVDV), virus inactivat, tulipina 5960 (citopatică) și tulipina 6309 (necitopatică), $\geq 2,0 \log_2$ titru de anticorpi neutralizați ai serului.**3. SPECII ȚINTĂ**

Bovine

4. CĂI DE ADMINISTRARE

Pentru injecție intramusculară.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

5. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: Zero zile.

6. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 12 ore.

7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2°C - 8°C).

A nu se congela.

A se feri de lumină.

8. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium

9. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

CattleMaster 4 liofilizat și suspensie pentru suspensie injectabilă pentru bovine

2. Compoziție

Fiecare doză (2 ml) conține:

Substanțe active:

Componenta liofilizată:

- Virusul Rinotraheitei Infecțioase Bovine (IBR), virus viu atenuat, tulipina RLB106 ts**, $\geq 10^{5,7}$ DICC₅₀*
 - Virusul Parainfluenței 3 (PI3), virus viu atenuat, tulipina RLB 103 ts**, $\geq 10^{5,0}$ DICC₅₀*
 - Virusul Respirator Sincitial Bovin (BRSV), virus viu atenuat, tulipina 375, $\geq 10^{4,1}$ DICC₅₀*
- * DICC₅₀: doză infectantă a 50% din culturile celulare.
- ** ts: termosensibile

Componenta lichidă:

- Virusul Diareii Virotice Bovine (BVDV), virus inactivat, tulipina 5960 (citopatică) și tulipina 6309 (necitopatică), $\geq 2,0 \log_2$ titru de anticorpi neutralizați ai serului ***
- *** Media geometrică a titrului de anticorpi neutralizați capabili să inducă seroconversie la 4 din 5 viței.

Adjuvant:

Hidroxid de aluminiu (Al3+) $\leq 5,5$ mg

Excipienti:

Tiomersal (conservant)	<0,2 mg
Roșu fenol (colorant)	qsp 2 ml

Liofilizat și suspensie pentru suspensie injectabilă.

3. Specii țintă

Bovine

4. Indicații de utilizare

CattleMaster 4 este destinat vaccinării bovinelor sănătoase, inclusiv a vacilor gestante, ca un ajutor în prevenirea rinotraheitei infecțioase bovine cauzate de virusul rinotraheitei infecțioase bovine (IBR), a diareii virale bovine cauzate de virusul diareii virale (BVD) și a bolilor determinate de virusul parainfluenței (PI3) și virusul respirator sincitial bovin (BRSV).

Imunitatea pasivă nu a fost demonstrată la viței de la mame vaccinate pentru oricare dintre fracțiunile antigenice.

Debutul imunității pentru virusurile IBR, PI3 și BVD este la 14 zile după vaccinarea primară.

Debutul imunității pentru virusul BRS este la 21 de zile după vaccinarea primară.

Durata imunității nu a fost stabilită.

5. Contraindicații

Acest produs este eficace dacă este administrat animalelor sănătoase. Un răspuns imun protectiv poate să nu fie obținut dacă animalele prezintă o infecție subclinică cu virusul BVD sau sunt în perioada de incubație a unei boli infecțioase, sunt malnutrite sau parazitate, stresate în urma transportului sau datorită condițiilor de mediu, sunt imunocompromise din alte cauze sau vaccinul nu este administrat în concordanță cu indicațiile prospectului.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile tăintă:

Se va evita stresarea animalelor în preajma vaccinării.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de auto-injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta produsului.

Gestație:

Poate fi utilizat în timpul gestației.

Lactație:

Poate fi utilizat în timpul lactației.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

În lipsa oricărora date nu se recomandă administrarea CattleMaster 4 împreună cu alte vaccinuri.

Supradozare:

La administrarea unei supradoze (de 10 ori doza recomandată pentru virusul viu atenuat și de 2 ori doza recomandată pentru virusul inactivat) nu au fost raportate reacții adverse.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Pentru acest produs este necesară eliberarea oficială a seriei de către autoritățile de control.

Incompatibilități majore:

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

7. Evenimente adverse

Bovine:

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacție de tip anafilactic ¹
---	---

¹ Dacă apare o astfel de reacție, tratați mai întâi cu epinefrină urmată de terapie adecvată.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: {detalii sistem național}

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

1. Indicații generale

Se recomandă vaccinarea bovinelor sănătoase, inclusiv a vacilor gestante. Se va rehidrata aseptic fracțiunea liofilizată a vaccinului cu componenta lichidă furnizată, se va agita bine și se vor administra 2 ml intramuscular, în regiunea gâtului.

2. Vaccinarea primară

Bovinele sănătoase trebuie să fie vaccinate cu 2 doze administrate la 2 – 4 săptămâni interval. Pentru a evita interferențele posibile între anticorpii vaccinali și cei maternali, vițeii vaccinați înainte de vîrstă de 6 luni de viață trebuie să fie revaccinați cel puțin 3 săptămâni după a doua administrare și întotdeauna după vîrstă de 6 luni cu o a treia doză.

3. Revaccinare

Se recomandă revaccinarea anuală cu o singură doză.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Când componenta liofilizată și componenta lichidă sunt în flacoane de dimensiune egală, se injectează întreaga componentă lichidă în flaconul cu componenta liofilizată.

În situația componentei liofilizate (25 doze) care se află într-un flaçon cu dimensiune mai mică decât flaconul componentei lichide, reconstituirea vaccinului se efectuează în două etape:

1. Injectați 10 ml din componenta lichidă în flaconul cu componenta liofilizată.
2. Agitați bine și extrageți componenta liofilizată reconstituită din flaçonul cu componenta liofilizată și amestecați cu lichidul rămas în flaconul cu componenta lichidă.

A se agita bine înainte de utilizare.

Pentru administrarea acestui vaccin se vor utiliza seringi și ace sterile.

Nu utilizați seringi sau ace sterilizate cu substanțe chimice deoarece urmele de dezinfecțant pot inactiva vaccinul.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2°C - 8°C).

A nu se congela.

A se feri de lumină.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 12 ore.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinar

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

130157

Flacoane de sticlă de tip I (Ph. Eur.) cu 5 sau 25 de doze (10 sau 50 ml) închise cu dop de clorobutil (fracțiunea lichidă) și dop de bromobutil (fracțiunea liofilizată) și sigilate cu capsă de aluminiu.
Cutie de carton ce conține un flacon cu fracțiunea liofilizată și un flacon cu fracțiunea lichidă de 10 ml (5 doze).
Cutie de carton ce conține un flacon cu fracțiunea liofilizată și un flacon cu fracțiunea lichidă de 50 ml (25 doze).

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Detinătorul autorizației de comercializare, producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspecte:

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-La-Neuve,
Belgia

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspecte:

Zoetis România S.R.L., Tel: +40785019479

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Zoetis România SRL, Piața Montreal, nr. 10, Clădirea World Trade Center, Intrarea F, Etaj 1, sector 1, București, 011469, România, Tel: +4021 202 3083, Fax: +4021 202 3100

17. Alte informații

CattleMaster 4 este un vaccin reconstituit compus dintr-o componentă liofilizată, obținută prin alterarea pe cale chimică a tulpinilor virale de IBR și PI3 și prin modificarea virusului viu contra BRSV, care este rehidratată cu componenta lichidă obținută prin inactivarea și adjuvantarea tulpinilor virale citopatice și noncitopatice de BVD.

CattleMaster 4 este destinat vaccinării bovinelor sănătoase, inclusiv a vacilor gestante, ca un ajutor în prevenirea rinotraheitei infecțioase bovine cauzate de virusul rinotraheitei infecțioase bovine (IBR), a diareii virale bovine cauzate de virusul diareii virale (BVD) și a bolilor determinate de virusul parainfluenței (PI3) și virusul respirator sincițial bovin (BRSV).

