

CattleMaster 4

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CattleMaster 4

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

2.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

2.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

4.10 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AH

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [litewski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Romania

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Belgium

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

31/07/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Zoetis Belgium SA

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

130157

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/10/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.