

CATTLEMASTER 4

Neautorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CATTLEMASTER 4

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

2.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

5.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

4.10 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

5.70 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și suspensie pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AH

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Spain S.L.

Data autorizației de comercializare:

1/06/1990

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

3040 ESP

Data modificării statusului autorizației:

14/11/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.