

# CATTLEMASTER 4

Ej  
auktoriserad

- 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

## Product identification

### Läkemedlets namn:

CATTLEMASTER 4

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Nöt

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

2.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

5.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

4.10 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

5.70 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI02AH

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**Authorised in:**

Spanien

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#)

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

1/06/1990

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

3040 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

14/11/2024

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059026>