

CattleMaster 4, liofilizat i suspensija za suspensiju za injekciju, za goveda

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CattleMaster 4, liofilizat i suspensija za suspensiju za injekciju, za goveda

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

2.00 log₂ geometric mean titre / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

2.00 log₂ geometric mean titre / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AH

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Kroatien

Tillgänglig i:

Kroatien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på kroatiska

Finns tillgänglig endast på kroatiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis B.V.

Godkännandedatum:

13/03/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/18-01/529

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/03/2026

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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