

DILPHES 4

Разрешен

- *Pasteurella multocida*, serogroup A, strain NCTC 12177, Inactivated
- *Pasteurella multocida*, serotype 6B, strain CECT 962, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A1, strain ATCC 33365, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A2, strain CECT 924, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DILPHES 4

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

4.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

4.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

41.08 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

41.08 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

-

коза

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AB04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

CZ Vaccines S.A.U.

Дата на разрешение за търговия:

1/09/1987

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

CZ Vaccines S.A.U.

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

3177 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/02/2015

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.