

DILPHES BG suspension for injection for cattle, sheep and goats

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DILPHES BG suspension for injection for cattle, sheep and goats

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

41.08 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

41.08 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

100000.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

100000.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AB04

QI03AB

QI04AB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Bulgaria

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Asklep-Pharma OOD

Dato for markedsføringstilladelse:

14/05/2016

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

CZ Vaccines S.A.U.

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-2647

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/10/2020

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.