

DILPHES 4

Zugelassen

- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DILPHES 4

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

4.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

4.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AB04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CZ Vaccines S.A.U.

Zulassungsdatum:

1/09/1987

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CZ Vaccines S.A.U.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

3177 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/02/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.