

DILPHES BG suspension for injection for cattle, sheep and goats

Zugelassen

- 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

Arzneimittel:

DILPHES BG suspension for injection for cattle, sheep and goats

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

41.08 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

41.08 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

100000.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

100000.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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

QI02AB04

QI03AB

QI04AB02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Verfügbar in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

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:

Asklep-Pharma OOD

Zulassungsdatum:

14/05/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CZ Vaccines S.A.U.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2647

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/10/2020

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

Dokumente

Packungsbeilage

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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