

# DILPHES BG suspension for injection for cattle, sheep and goats

Εγκεκριμένο

- 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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

DILPHES BG suspension for injection for cattle, sheep and goats

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

## Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

41.08 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

41.08 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100000.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100000.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

---

### Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI02AB04

QI03AB

QI04AB02

---

### Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

---

### Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Διαθέσιμο σε:

Bulgaria

---

### Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Asklep-Pharma OOD

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

14/05/2016

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

0022-2647

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

19/10/2020

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.