

DILPHES 4

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DILPHES 4

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 50% dosis protectora / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 50% dosis protectora / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

41.08 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

41.08 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AB04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 250 ml (125 dosis)

Caja con 1 vial de 100 ml (50 dosis)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CZ Vaccines S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

1/09/1987

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

3177 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/02/2015

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado