

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

Autorizado

- 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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

DILPHES BG suspension for injection for cattle, sheep and goats

---

### **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](#)

41.08 Unidad(es) de ensayo por inmovisorción unido a enzimas / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

41.08 Unidad(es) de ensayo por inmovisorción unido a enzimas / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 50% dosis protectora / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 50% dosis protectora / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

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

QI02AB04

QI03AB

QI04AB02

---

**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:**

Bulgaria

---

**Disponible en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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:**

Asklep-Pharma OOD

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

14/05/2016

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

### **Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Número de autorización:**

0022-2647

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/10/2020

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.