

DILPHES 4

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DILPHES 4

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

4.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AB04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CZ Vaccines S.A.U.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/09/1987

Site(s) de libération des lots du produit fini:

CZ Vaccines S.A.U.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

3177 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/02/2015

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.