

## DILPHES 4

Registruotas

- 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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

DILPHES 4

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Avis

Ožka

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 50% Protective Dose / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 50% Protective Dose / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

41.08 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

41.08 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti po oda:**

- 

#### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- 

#### **Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- 

#### **Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

---

### **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QI02AB04

---

### **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

### **Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

Spain

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

---

**Registruotojas:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

1/09/1987

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Atsakinga institucija:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Registracijos numeris:**

3177 ESP

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

6/02/2015

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.