

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

Registruotas

- 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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

DILPHES BG suspension for injection for cattle, sheep and goats

---

### **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](#)

41.08 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

41.08 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

100000.00 50% Protective Dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

100000.00 50% Protective Dose / 1.00 Dozė

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

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

QI02AB04

QI03AB

QI04AB02

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

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

---

**Galima įsigyti:**

Bulgaria

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik Bulgarų

---

## 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:**

Asklep-Pharma OOD

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

14/05/2016

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

### **Atsakinga institucija:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Registracijos numeris:**

0022-2647

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

19/10/2020

---

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

## Dokumentai

Pakuotės lapelis

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

Veterinarinio vaisto aprašas

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