

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

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

DILPHES BG suspension for injection for cattle, sheep and goats

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

sau

geit

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

41.08 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

41.08 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100000.00 50% beskyttende dose / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100000.00 50% beskyttende dose / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI02AB04

QI03AB

QI04AB02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BG

---

**Tilgjengelig i:**

BG

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

14/05/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

0022-2647

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

19/10/2020

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

## Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.