

# DILPHES 4

Autorizat

- Pasteurella multocida, serotype 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

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

DILPHES 4

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Bovine

Oaie

Capră

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

4.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

4.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

---

### Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Administrație subcutanată:

- **Bovine**

- Carne și organe. 0 day

- **Oaie**

- Carne și organe. 0 day

- **Capră**

- Carne și organe. 0 day

---

### Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AB04

---

### Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Spain

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Marketing authorisation date:**

1/09/1987

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Cz Veterinaria S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numărul autorizației:**

3177 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

6/02/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055866>