

DILPHES BG suspension for injection for cattle, sheep and goats

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

DILPHES BG инъекционна суспензия за говеда, овце и кози

DILPHES BG suspension for injection for cattle, sheep and goats

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Get

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

41.08 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

41.08 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

100000.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

100000.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AB04

QI03AB

QI04AB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Asklep-Pharma OOD

Godkännandedatum:

14/05/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CZ Vaccines S.A.U.

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2647

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/10/2020

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.