

# S.E.T. – VAC emulsione iniettabile per polli

Разрешен

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain F239, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain F356, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

S.E.T. – VAC emulsione iniettabile per polli

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка носачка

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна емулсия

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Подкожно приложение:**

- 

**кокошка носачка**

- Eggs. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI01AB01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Italian](#)

Налично само в [Italian](#)

Налично само в [Italian](#)

Налично само в [Italian](#)

Налично само в [Italian](#)

Налично само в [Italian](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [Italian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

25/10/2001

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

25/10/2006

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093425>