

Εγκριμένο

S.E.T.-VAC -inaktywowany  
szczep Salmonella enteritidis, nie  
mniej niż  $1 \times 10^9$  CFU,-  
inaktywowany szczep Salmonella  
typhimurium, nie mniej niż  
 $1 \times 10^9$  CFU. Emulsja do  
wstrzykiwań

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Inactivated

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

S.E.T.-VAC -inaktywowany szczep Salmonella enteritidis, nie mniej niż  $1 \times 10^9$  CFU,-  
inaktywowany szczep Salmonella typhimurium, nie mniej niż  $1 \times 10^9$  CFU. Emulsja do  
wstrzykiwań

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ορνιθα

---

**Οδός χορήγησης:**

Υποδόρια χρήση

---

**Λεπτομέρειες προϊόντος**

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Colony forming unit

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Colony forming unit

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Γαλάκτωμα για ένεση/έγχυση

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Ορνιθα**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AB01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Fatro S.p.A.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

29/04/2004

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Fatro S.p.A.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

1477

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

29/04/2004

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)