

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

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colinas / 1.00

Unidad(es) formadora(s) de colinas

Disponible únicamente en [English](#)

1000000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colinas / 1.00

Unidad(es) formadora(s) de colinas

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable y para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Gallinas

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AB01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

29/04/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1477

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/04/2004

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet