

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

Autorizado

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

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Gallinas ponedoras

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Billón de unidades formadoras de colonias / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Billón de unidades formadoras de colonias / 0.50 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

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

**Vía subcutánea:**

- 

**Gallinas ponedoras**

- Eggs. 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:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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:**

25/10/2001

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/10/2006

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.