

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

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000000000.00 Unità formante colonie / 1.00 Unità formante colonie

Disponibile solo in [English](#)

1000000000.00 Unità formante colonie / 1.00 Unità formante colonie

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile/per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso sottocutaneo:**

-

Pollo (gallina)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/04/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

1477

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/04/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet