

Dopuszczony

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

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Colony forming unit

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Colony forming unit

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań / do infuzji

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AB01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Butelka PP o pojemności 250 ml, zamknięta korkiem z elastomeru i zabezpieczone kołnierzem aluminiowym. Pudełko polistyrenowe zawiera 10 butelek.

Butelka ze szkła typu I o pojemności 250 ml, zamknięta korkiem z elastomeru i zabezpieczona kołnierzem aluminiowym. Pudełko polistyrenowe zawiera 10 butelek.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/04/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1477

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/04/2004

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet