

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

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Colony forming unit

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Colony forming unit

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă/perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare subcutanată:**

-

Găină (femelă adultă)

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AB01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

29/04/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

1477

Data modificării statusului autorizației:

29/04/2004

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet