

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

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Colony forming unit

Dostupné len v [English](#)

1000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Colony forming unit

Lieková forma:

Injekčná/infúzna emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AB01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Poľsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Dátum registrácie lieku:

29/04/2004

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

1477

Dátum zmeny stavu registrácie:

29/04/2004

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