

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000062143>

Primun Newcastle C30

Lyophilisate for suspension

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain NDV_CLS, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Primun Newcastle C30 Lyophilisate for suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung
zum Vernebeln
zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

okulonasale Anwendung:

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

zum Vernebeln:

•

Huhn

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

•

Huhn

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD06

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Calier S.A.

Zulassungsdatum:

3/01/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2836

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/01/2019

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0273/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Italien Polen Portugal Spanien

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

2613836-paren-20260201.pdf