

# Primun Newcastle C30 Lyophilisate for suspension

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain NDV\_CLS, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Primun Newcastle C30 Lyophilisate for suspension

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

---

**Vía de administración:**

Vía oculonasal

Nebulización

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

6.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oculonasal:**

•

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

**Nebulización:**

•

**Pollos**

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

**Administración en agua de bebida:**

•

**Pollos**

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

29/05/2018

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Número de autorización:**

PEI.V.11935.01.1

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/05/2018

---

### **Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

### **Número de procedimiento:**

DE/V/0273/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Italia Polonia Portugal España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2613836-paren-20260201.pdf