

# PRIMUN SALMONELLA E

Autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain CAL10 Sm+/Rif+/Ssq-, Live

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

PRIMUN SALMONELLA E  
PRIMUN SALMONELLA E

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Pollitas futuras ponedoras  
Pollitas futuras reproductoras

### Vía de administración:

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
600000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Dosis

### Forma farmacéutica:

Liofilizado para administración en agua de bebida

**Tiempo de espera por vía de administración:****Administración en agua de bebida:**

- 

**Pollitas futuras ponedoras**

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: 21 days after 1st, 2nd and 3rd vaccination. 14 days after 4th vaccination; Eggs: Zero days after 4th vaccination.

- Eggs. no withdrawal period

Meat and offal: 21 days after 1st, 2nd and 3rd vaccination. 14 days after 4th vaccination; Eggs: Zero days after 4th vaccination.

- 

**Pollitas futuras reproductoras**

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: 21 days after 1st, 2nd and 3rd vaccination. 14 days after 4th vaccination; Eggs: Zero days after 4th vaccination.

- Eggs. no withdrawal period

Meat and offal: 21 days after 1st, 2nd and 3rd vaccination. 14 days after 4th vaccination; Eggs: Zero days after 4th vaccination.

---

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

QI01AE01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile 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](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

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

7/09/2015

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Número de autorización:**

PEI.V.11784.01.1

---

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

16/01/2020

---

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

España

---

### **Número de procedimiento:**

ES/V/0218/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Francia Alemania Grecia  
Hungría Irlanda Italia Lituania Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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