

PRIMUN SALMONELLA T

Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain ST CAL 16 Str+/Rif+/Enr-, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PRIMUN SALMONELLA T Lyophilisate for use in drinking water for chickens

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](#)

100000000.00 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

28 days after first and second vaccination and 14 days after third vaccination.

- Eggs. no withdrawal period

Do not use in birds in lay and within 4 weeks before the start of the laying period.

-

Pollitas futuras reproductoras

- Meat and offal. no withdrawal period

28 days after first and second vaccination and 14 days after third vaccination.

- Eggs. no withdrawal period

Do not use in birds in lay and within 4 weeks before the start of the laying period.

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

QI01AE01

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](#)
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:

13/07/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.12106.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/07/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0408/001

Estados miembros afectados:

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

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

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.

7004939-paren-20220501.pdf

eu-PUAR-primun-salmonella-t-lyophilisate-for-use-in-drinking-water-for-chicken-en.pdf