

# 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

---

**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:**

Portugal

**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:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

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

19/12/2014

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Número de autorización:**

886/01/14DIVPT

---

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

5/12/2022

---

### **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

Combined File of all Documents

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.

Etiquetado

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