

# Primun Newcastle C30 Lyophilisate for suspension

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain NDV\_CLS, Live

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Primun Newcastle C30 Lyophilisate for suspension

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Poulet

---

**Voie d'administration:**

Voie oculonasale

Administration par nébulisation

Administration dans l'eau de boisson

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie oculonasale:**

•

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

**Administration par nébulisation:**

•

**Poulet**

- Egg. 0 day
- Viande et abats. 0 day

**Administration dans l'eau de boisson:**

•

**Poulet**

- Egg. 0 day
- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

29/05/2018

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorité responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numéro de l'autorisation:**

PEI.V.11935.01.1

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

29/05/2018

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0273/001

---

**États membres concernés:**

Italie Pologne Portugal Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2613836-paren-20260201.pdf