

# PRIMUN SALMONELLA E Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Autorisé

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, Live

## Product identification

### Dénomination du médicament:

PRIMUN SALMONELLA E

PRIMUN SALMONELLA E Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

PRIMUN SALMONELLA E Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

PRIMUN SALMONELLA E Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Poulette future reproductrice

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

---

**Withdrawal period by route of administration:****Administration dans l'eau de boisson:****• Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)**

- Viande et abats. 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.

- Œufs. 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.

**• Poulette future reproductrice**

- Viande et abats. 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.

- Œufs. 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.

---

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

QI01AE01

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Belgique

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

### **Base juridique 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.

---

### **Marketing authorisation date:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

### **Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Numéro de l'autorisation:**

BE-V599191

---

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

9/05/2022

---

### **État membre de référence:**

Espagne

---

### **Numéro de procédure:**

ES/V/0218/001

---

### **États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie France Allemagne Grèce

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Published on: 23/01/2023

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Published on: 23/01/2023

[Télécharger](#)

### Etiquetage

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