

## PRIMUN SALMONELLA E

Autorisé

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

### Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

PRIMUN SALMONELLA E

Primun Salmonella E, Lyofilizát pro podání v pitné vodě

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

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

### Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

**Temps d'attente par voie d'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

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

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

28/04/2023

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

97/018/23-C

---

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

28/04/2023

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0218/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie France Allemagne Grèce

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

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Notice

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

### Etiquetage

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