Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000106426

PRIMUN SALMONELLA T LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULETS



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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PRIMUN SALMONELLA T Lyophilisate for use in drinking water for chickens PRIMUN SALMONELLA T LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULETS

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 <u>Anglais</u> 10000000.00 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

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

- Œufs. no withdrawal period

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

Poulette future reproductrice

- Viande et abats. no withdrawal period

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

- Œufs. no withdrawal period

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

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

QI01AE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

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:

27/01/2023

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

Laboratorios Calier S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/9304878 3/2022

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/01/2023

État membre de référence:

Espagne

Numéro de p	rocédure:
-------------	-----------

ES/V/0408/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie France Allemagne Grèce Hongrie Italie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage