

# 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

---

**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:**

Pays-Bas

---

**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:**

28/04/2022

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Numéro de l'autorisation:**

REG NL 129241

---

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

13/06/2024

---

### **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

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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