

# PRIMUN SALMONELLA E

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

PRIMUN SALMONELLA E

Primun Salmonella E Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater voor kippen

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Pollo (pollatra per ooproduzione)

Pollastra da riproduzione

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

60000000.00 Unità formante colonie / 1.00 Dose

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**  
**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**Pollo (pollatra per ovoproduzione)**

- carni e frattaglie. 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.

- uova. 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.

•

**Pollastra da riproduzione**

- carni e frattaglie. 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.

- uova. 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.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AE01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

28/04/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 129241

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/06/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0218/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Francia Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Italia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.