

PRIMUN SALMONELLA E

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PRIMUN SALMONELLA E

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

•

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 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.

- Eggs. 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.

•

Future breeder pullet

- Meat and offal. 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.

- Eggs. 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.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AE01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Calier S.A.

Handelsvergunningsdatum:

7/09/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Calier S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

PEI.V.11784.01.1

Datum toelatingswijziging:

16/01/2020

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Frankrijk Duitsland Griekenland
Hongarije Ierland Italië Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.