

PRIMUN SALMONELLA T

Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PRIMUN SALMONELLA T Lyophilisate for use in drinking water for chickens

PRIMUN SALMONELLA T Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό για ορνίθια

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling (til eggproduksjon)

høns, unghøne til avl

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
100000000.00 kolonidannende enhet / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

kylling (til eggproduksjon)

- Slakt. no withdrawal period

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

- Egg. no withdrawal period

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

-

høns, unghøne til avl

- Slakt. no withdrawal period

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

- Egg. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AE01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Calier S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/04/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

34702/10-04-2023/K-0256101

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/04/2023

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0408/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ FR DE EL HU IT LT NL PL PT RO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.