

# PRIMUN SALMONELLA E

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

PRIMUN SALMONELLA E

---

**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](#)

600000000.00 kolonidannende enhet / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Lyofilisat til bruk i drikkevann

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Bruk i drikkevann:**

- 

**kylling (til eggproduksjon)**

- Slakt. no withdrawal period

Meat and offal: 21 days after 1st, 2nd and 3rd vaccination. 14 days after 4th vaccination; Eggs: Zero days after 4th vaccination.

- Egg. 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.

- 

**høns, unghøne til avl**

- Slakt. 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.

- Egg. 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.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AE01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

PT

---

**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:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

19/12/2014

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Godkjenningsnummer:**

886/01/14DIVPT

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

5/12/2022

---

### **Referanse medlemsstat:**

ES

---

### **Prosedyrenummer:**

ES/V/0218/001

---

### **Gjeldende medlemsstater:**

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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