

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:

CZ

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:

28/04/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/018/23-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/04/2023

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0218/001

Gjeldende medlemsstater:

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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