

Primun Newcastle C30 Żywy  
wirus choroby Newcastle (NDV),  
szczep lentogeniczny NDV\_CLS:  
6,0 - 7,0 log<sub>10</sub> EID<sub>50</sub>/1\* EID<sub>50</sub> =  
50% dawka zakaźna dla  
embrionów: miano wirusa  
potrzebne do wywołania infekcji  
u 50%zaszczepionych  
embrionów Liofilizat do  
sporządzania zawiesiny

Dopuszczony

- Newcastle disease virus, strain NDV\_CLS, Live

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Primun Newcastle C30 Żywy wirus choroby Newcastle (NDV), szczep lentogeniczny NDV\_CLS: 6,0 - 7,0 log<sub>10</sub> EID<sub>50</sub>/1\* EID<sub>50</sub> = 50% dawka zakaźna dla embrionów: miano wirusa potrzebne do wywołania infekcji u 50%zaszczepionych embrionów Liofilizat do sporządzania zawiesiny

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w angielski

---

**Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Droga podania:**

Na oczy i nozdrza

Nebulizacja

Podanie w wodzie do picia

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Postać farmaceutyczna:**

Liofilizat do sporządzania zawiesiny na oczy i nozdrza/do podania w wodzie do picia

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Na oczy i nozdrza:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

**Nebulizacja:**

- 

**Chicken**

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

**Podanie w wodzie do picia:**

-

## Chicken

- Egg. 0 day
- Meat and offal. 0 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD06

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

### Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Calier S.A.

---

### Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

3/01/2019

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numer pozwolenia:**

2836

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

3/01/2019

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Numer procedury:**

DE/V/0273/001

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

2613836-paren-20260201.pdf