

Primun Newcastle C30 Lyophilisate for suspension

Autorizat

- Newcastle disease virus, strain NDV_CLS, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Primun Newcastle C30 Lyophilisate for suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare oculonazală

Administrare prin nebulizare

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

6.00 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie pentru administrare oculonazală/în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare oculonazală:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Administrare prin nebulizare:

-

Găină

- Ou. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Administrare în apa de băut:

-

Găină

- Ou. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Data autorizației de comercializare:

17/05/2018

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Calier S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

956/01/18DIVPT

Data modificării statusului autorizației:

17/05/2018

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0273/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

2613836-paren-20260201.pdf