

# PRIMUN SALMONELLA E

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

PRIMUN SALMONELLA E

PRIMUN SALMONELLA E, liofilizatas naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Španielsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

**Lieková forma:**

Lyofilizát na podanie v pitnej vode

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Podanie v pitnej vode:**

- 

**Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Meat and offal. 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.

- Eggs. 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.

- 

**Future breeder pullet**

- Meat and offal. 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.

- Eggs. 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.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AE01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Litva

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

10/07/2023

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

LT/2/23/2760/001-006

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

10/07/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Španielsko

---

**Číslo postupu:**

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Francúzsko Nemecko Grécko  
Maďarsko Írsko Taliansko Litva Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.