

PRIMUN SALMONELLA T

Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Oprávněný

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain ST CAL 16 Str+/Rif+/Enr-, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

PRIMUN SALMONELLA T Lyophilisate for use in drinking water for chickens

PRIMUN SALMONELLA T Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό για ορνίθια

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#)

[Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

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

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100000000.00 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

28 days after first and second vaccination and 14 days after third vaccination.

- Eggs. no withdrawal period

Do not use in birds in lay and within 4 weeks before the start of the laying period.

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. no withdrawal period

28 days after first and second vaccination and 14 days after third vaccination.

- Eggs. no withdrawal period

Do not use in birds in lay and within 4 weeks before the start of the laying period.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AE01

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

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:

9/04/2023

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Calier S.A.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

34702/10-04-2023/K-0256101

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/04/2023

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0408/001

Dotknuté členské štáty:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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