

File downloaded on 2026-06-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000062143>

Primun Newcastle C30

Lyophilisate for suspension

Oprávněný

- Newcastle disease virus, strain NDV_CLS, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Primun Newcastle C30 Lyophilisate for suspension

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Okulonazálne použitie

Použitie rozprašovaním

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Okulonazálne použitie:**

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Použitie rozprašovaním:

-

Chicken

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD06

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:

Poľsko

Opis balenia:

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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Calier S.A.

Dátum registrácie lieku:

3/01/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Calier S.A.

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

2836

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/01/2019

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0273/001

Dotknuté členské štáty:

Talianko Poľsko Portugalsko Španielsko

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. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

2613836-paren-20260201.pdf