

PRIMUN SALMONELLA E

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

PRIMUN SALMONELLA E

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](#)
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:

Portugalsko

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Dátum registrácie lieku:

19/12/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Calier S.A.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

886/01/14DIVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/12/2022

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0218/001

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

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.