

PRIMUN IB-ND DUO Lyophilisate for suspension for chickens

Godkänd

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PRIMUN IB-ND DUO Lyophilisate for suspension for chickens

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Okulonasal användning

Massbehandling via nebulisering

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till okulonasal suspension/för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Okulonasal användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD11

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Calier S.A.

Godkännandedatum:

9/09/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2906

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/09/2019

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0274/001

Berörda medlemsstater:

Italien Polen Portugal Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.