

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000062127>

# Primun Newcastle C30 Lyophilisate for suspension

Godkänd

- Newcastle disease virus, strain NDV\_CLS, Live

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Primun Newcastle C30 Lyophilisate for suspension

---

### Aktiv substans:

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

---

### 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):**

QI01AD06

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**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:**

29/05/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkännandenummer:**

PEI.V.11935.01.1

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/05/2018

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Procedurnummer:**

DE/V/0273/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Italien Polen Portugal Spanien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

2613836-paren-20260201.pdf