

AviGate S. Infantis (--) - Lyophilisate for use in drinking water

Registrováno

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Infantis, strain J-6-24 cpxRA- lon1-, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AviGate S. Infantis (--) - Lyophilisate for use in drinking water

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře (brojleři)

Kuře (kuřice, budoucí nosnice)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Léková forma:

Lyofilizát pro podání v pitné vodě

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AE01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

HuVepharma

Datum registrace:

27/04/2026

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet AD

Biovet AD

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

27/04/2026

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 8/05/2026

Stážení