

AviGate ND QV4 lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain QV4, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AviGate ND QV4 lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung
zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**okulonasale Anwendung:**

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

25/01/2026

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

260019

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/01/2026

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0435/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Griechenland Italien
Polen Portugal Rumaenien Slowakei Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.