

# AviGate ND QV4 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain QV4, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

AviGate ND QV4 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner

---

### **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 oculonasalen 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

---

### **Abgaberegung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Belgien

---

### **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:**

5/03/2026

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Zulassungsnummer:**

BE-V665801

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/03/2026

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/03/2026

[Herunterladen](#)

### Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/03/2026

[Herunterladen](#)

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/03/2026

[Herunterladen](#)