

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

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain QV4, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía ocular nasal

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oculonasal:**

-

Pollos

- All relevant tissues. 0 Día

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

25/01/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

260019

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/01/2026

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0435/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Grecia Italia Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.