

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

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pollitas futuras ponedoras

Pollitas futuras reproductoras

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para administración en agua de bebida

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

QI01AE01

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:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

27/04/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Biovet AD

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/04/2026

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

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 8/05/2026

[Descargar](#)