

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

Toegelaten

- Newcastle disease virus, strain QV4, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Avigate ND QV4, Lyofilizát pro okulonazální suspenzi/pro podání v pitné vodě

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Wachtijd per toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik:

-

Kip

- All relevant tissues. 0 day

Gebruik in drinkwater:

-

Kip

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

HuVepharma

Handelsvergunningsdatum:

22/01/2026

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/012/26-C

Datum toelatingswijziging:

22/01/2026

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0435/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Tsjechië Griekenland Italië Polen Portugal
Roemenië Slowakije Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.