

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

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Vleeskuikens

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

---

### **Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation\_strength:1x10<sup>8</sup> - 6x10<sup>8</sup> CFU (colony-forming units) Reference:In-house  
Index:7

---

### **Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AE01

---

### **Afleverstatus:**

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

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland ,  
Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië ,  
Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen ,  
Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

HuVepharma

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/04/2026

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biovet AD

Biovet AD

---

**Verantwoordelijke instantie:**

European Commission

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

27/04/2026

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/05/2026

[Downloaden](#)