

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

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain QV4, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via ocular

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

6.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão oculonasal ou para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oculonasal:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 dia

Administração na água de bebida:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

HuVepharma

Data de autorização de introdução no mercado:

25/01/2026

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biovet AD

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

260019

Data da alteração do estado de autorização:

25/01/2026

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0435/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Grécia Itália Polónia Portugal
Roménia Eslováquia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.