

## AviPro IB H120

Niet  
gemachtigd

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

### Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

AviPro IB H120

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kuikens

---

**Toedieningsweg:**

Toediening door verneveling

Gebruik in drinkwater

---

### Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor spray voor oraal gebruik, suspensie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Toediening door verneveling:**

•

**Kuikens**

- Meat and offal. 0 day

---

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

:

QI01AD07

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Bulgarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

---

## 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:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Handelsvergunningdatum:**

1/10/2007

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Vergunningsnummer:**

0022-1800-09.07.2012

---

**Datum toelatingswijziging:**

2/02/2026

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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