

PROGRESSIS injekčná emulzia pre ošípané

Разрешен

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain P120, Inactivated

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

PROGRESSIS injekčná emulzia pre ošípané

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

свиня за разплод

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

2.50 log₁₀ fluorescent assay infectious dose 50% / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Withdrawal period by route of administration:

Интрамукулно приложение:**• свиня за разплод**

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AA05

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Marketing authorisation date:

30/03/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на лиценза:

97/011/03-S

Дата на промяна в статуса на лиценза:

30/03/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027250>