

# Progressis, emulsja do wstrzykiwań dla świń

Разрешен

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

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

Progressis, emulsja do wstrzykiwań dla świń

---

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен вмп:**

СВИНЯ

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

---

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)  
2.50 Immunofluorescence units / 2.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна/инфузионна емулсия

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Интрамускулно приложение:****• свиня**

- Meat and offal. 0 day

---

**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 [Polish](#)

Налично само на [Polish](#)

Налично само на [Polish](#)

Налично само на [Polish](#)

Налично само на [Polish](#)

Налично само на [Polish](#)

Налично само на [Polish](#)

Налично само на [Polish](#)

---

## 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 Polska Sp. z o.o.

---

**Marketing authorisation date:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на лиценза:**

1383

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

25/09/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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/600000059952>