

Progressis, Emulsion zur Injektion für Schweine (Sauen und Jungsauen)

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)
Progressis, Emulsion zur Injektion für Schweine (Sauen und Jungsauen)

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Zuchtschwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
2.50 log₁₀ immunofluorescence unit(s) / 1.00 unit(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• **Zuchtschwein**

- Alle Zielgewebe. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AA05

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-20229

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/11/2000

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0115/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Finnland Deutschland Griechenland Irland
Italien Luxemburg Niederlande Portugal Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042229>