

Progressis Emulsion for Injection for Pigs (Sows and Gilts)

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 for Injection for Pigs (Sows and Gilts)

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 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:
intramuskuläre Anwendung:

-

Zuchtschwein

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

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

QI09AA05

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

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

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 Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

21/09/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 15052/3020

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/08/2024

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042235>