

# PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)

Autorizado

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

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)  
Progressis Vet. injektionsvæske, emulsion

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Cerdos reproductores

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
2.50 log<sub>10</sub> Unidad(es) de inmunofluorescencia / 1.00 Unidad(es)

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía intramuscular:**

• **Cerdos reproductores**

- All relevant tissues. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI09AA05

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Dinamarca

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

6/11/2000

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

31639

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

6/11/2000

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0115/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Alemania Grecia Irlanda Italia

Luxemburgo Países Bajos Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042230>