

Progressis Emulsion for injection for pigs (sows and gilts)

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)
Progressis Emulsion for injection for pigs (sows and gilts)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdos reproductores

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.50 log₁₀ Unidad(es) de inmunofluorescencia / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Cerdos reproductores

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AA05

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

6/06/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10815/054/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/06/2003

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet