

Progressis, emulsja do wstrzykiwań dla świń

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

Progressis, emulsja do wstrzykiwań dla świń

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.50 Unidad(es) de inmunofluorescencia / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable y para perfusión

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:**• Porcino**

- Meat and offal. 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:

Polonia

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

25/09/2003

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1383

Fecha del cambio de estado de la autorización:

25/09/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Prospecto

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

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059952>