

PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)

Autorisé

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Product identification

Dénomination du médicament:

PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)
Progressis. Emulsione iniettabile per suini (scrofe e scrofette)

Substance active:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Espèces cibles:

Porc (pour la reproduction)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• **Porc (pour la reproduction)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AA05

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Italie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

103091

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/03/2010

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0115/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Finlande Allemagne Grèce Irlande Italie
Luxembourg Pays-Bas Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042196>