

# PROGRESSIS

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc (pour la reproduction)

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
2.50 log10 immunofluorescence unit(s) / 1.00 Dose

### Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Porc (pour la reproduction)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

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

QI09AA05

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon verre de 10 mL contenant 5 doses

Boîte de 10 flacons plastique de 100 mL contenant 50 doses

Boîte de 1 flacon plastique de 100 mL contenant 50 doses

Boîte de 10 flacons verre de 50 mL contenant 25 doses

Boîte de 1 flacon verre de 50 mL contenant 25 doses

Boîte de 10 flacons verre de 20 mL contenant 10 doses

Boîte de 1 flacon verre de 20 mL contenant 10 doses

Boîte de 10 flacons verre de 10 mL contenant 5 doses

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale 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 Sante Animale

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

7/04/2000

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/6304268 5/2000

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

7/04/2010

---

**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)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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