

PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)

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 ενέσιμο γαλάκτωμα

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:

Grèce

Description des conditionnements:

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](#)

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 Hellas LLC

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/03/2001

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

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

69206/09/8-12-2010/K-138701

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/07/2020

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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