

Progressis, emulzija za injekciju, za nazimice i krmače

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Progressis, emulzija za injekciju, za nazimice i krmače

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
2.50 Immunofluorescence units / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intramuskularno:**

-

Pig (female)

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI09AA05

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Hrvatska

Opis paketa:

Kutija s 10 bočica izrađenih od LDPE koje sadržavaju 50 doza (100 mL).

Kutija s 1 bočicom izrađenom od LDPE koja sadrži 50 doza (100 mL).

Kutija s 10 staklenih bočica koje sadržavaju 25 doza (50 mL).

Kutija s 1 staklenom bočicom koja sadrži 25 doza (50 mL).

Kutija s 10 staklenih bočica koje sadržavaju 10 doza (20 mL).

Kutija s 1 staklenom bočicom koja sadrži 10 doza (20 mL).

Kutija s 10 staklenih bočica koje sadržavaju 5 doza (10 mL).

Kutija s 1 staklenom bočicom koja sadrži 5 doza (10 mL).

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Sante Animale

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

16/01/2017

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/23-01/532

Datum promjene statusa odobrenja:

9/06/2025

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka