

PROGRESSIS, injekciné emulsija kiaulëms

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

PROGRESSIS, injekciné emulsija kiaulëms

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 log10 immunofluorescence unit(s) / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intramuskularno:**

-

Pig

- 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:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Sante Animale

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

21/04/2003

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

LT/2/03/1548/001-008

Datum promjene statusa odobrenja:

2/06/2025

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.