

# PROGRESSIS injekčná emulzia pre ošípané

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

PROGRESSIS injekčná emulzia pre ošípané

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino (scrofa da riproduzione)

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.50 log<sub>10</sub> fluorescent assay infectious dose 50% / 2.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suino (scrofa da riproduzione)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno  
zero days

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI09AA05

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Slovacchia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/03/2003

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France  
CEVA-Phylaxia Zrt.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

97/011/03-S

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

30/03/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.