

PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)

Progressis, Emulsion zur Injektion für Schweine (Sauen und Jungsauen)

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Fokvarkens

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.50 log₁₀ immunofluorescence unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Fokvarkens

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AA05

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

21/11/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-20229

Datum toelatingswijziging:

21/11/2000

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0115/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Finland Duitsland Griekenland Ierland Italië
Luxemburg Nederland Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.