

Progressis Emulsion for injection for pigs (sows and gilts)

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)
Progressis Emulsion for injection for pigs (sows and gilts)

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Fokvarkens

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
2.50 log₁₀ immunofluorescence unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:
Intramusculair gebruik:

-

Fokvarkens

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AA05

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Ierland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

6/06/2003

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA10815/054/001

Wijzigingsdatum status toelating:

6/06/2003

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042233>