

PROGRESSIS

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ПРОГРЕСИС
PROGRESSIS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Zeugen
Fokzeugen

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:

- Zeugen
 - Fokzeugen
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AA05

Afleverstatus:

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

Status toelating:Valid

Authorised in:Bulgarije

Package description:Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

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 Animal Health Bulgaria EOOD

Marketing authorisation date:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Toelatingsnummer:

0022-2087

Wijzigingsdatum status toelating:

17/09/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096051>