

PROGRESSIS

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PROGRESSIS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hunngris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 log10 fluoriserende analyse infeksjons dose 50%/dose / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hunngris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AA05

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/05/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

170155

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/06/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.