

PROGRESSIS, iniekciné emulsija kiauléms

Upoważniony

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

Product identification

Nazwa leku:

PROGRESSIS, iniekciné emulsija kiauléms

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
2.50 log10 immunofluorescence unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:**Podanie domięśniowe:****• Pig**

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AA05

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

21/04/2003

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/03/1548/001-008

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/04/2008

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

Documents

Progressis 2023-03-07.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096422>