

PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)
Progressis Vet. injektionsvæske, emulsion

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
2.50 log₁₀ immunofluorescence unit(s) / 1.00 unit(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:****• Pig (for reproduction)**

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AA05

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Sante Animale

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

6/11/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

31639

Data de alteração do estado de autorização:

6/11/2000

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0115/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia Irlanda Itália

Luxemburgo Países Baixos Portugal Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042230>