

# Progressis Emulsion for injection for pigs (sows and gilts)

Autorizado

Esta informação não está disponível para este medicamento.

## Product identification

### Nome do medicamento:

PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)

Progressis Emulsion for injection for pigs (sows and gilts)

---

### Substância ativa:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

### 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

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

### Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

---

### Withdrawal period by route of administration:

**Via intramuscular:****• Pig (for reproduction)**

- All relevant tissues. 0 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI09AA05

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Irlanda

---

**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](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

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

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10815/054/001

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

6/06/2003

---

**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](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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