

PROGRESSIS

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

PROGRESSIS

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

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2.50

ensaio fluorescente de 50% da dose infecciosa em escala logarítmica (base 10)/dose / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intramuscular:****• Pig (female)**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AA05

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Roméia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

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](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

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:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

170155

Data de alteração do estado de autorização:

13/06/2024

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

Documents

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/600000024358>