

PROGRESSIS injekčná emulzia pre ošípané

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PROGRESSIS injekčná emulzia pre ošípané

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc (scroafă pentru reproducție)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 log10 fluorescent assay infectious dose 50% / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Porc (scroafă pentru reproducție)

- All relevant tissues. 0 zi
zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AA05

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Data autorizației de comercializare:

30/03/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/011/03-S

Data modificării statusului autorizației:

30/03/2003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.