

# Progressis, emulzija za injekciju, za nazimice i krmače

Autorizat

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

## Product identification

**Denumirea medicamentului:**

Progressis, emulzija za injekciju, za nazimice i krmače

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [English](#)

---

**Specii țintă:**

Porc (femelă)

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

---

## Product details

**Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)

2.50 Immunofluorescence units / 1.00 Doză

---

**Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administrare intramusculară:****• Porc (femelă)**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI09AA05

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

16/01/2017

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numărul autorizației:**

UP/I-322-05/23-01/532

---

**Data modificării statusului autorizației:**

8/08/2023

---

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

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000081544>