

# PROGRESSIS

Autorizat

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

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

ПРОГРЕСИС  
PROGRESSIS

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specii țintă:

Porc (scroafă)  
Porc (scroafă pentru reproducție)

---

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

---

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)  
2.50 log<sub>10</sub> immunofluorescence unit(s) / 1.00 Doză

---

### Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

---

### Withdrawal period by route of administration:

**Administrare intramusculară:**

- **Porc (scroafă)**
  - **Porc (scroafă pentru reproducție)**
- 

**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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

---

**Marketing authorisation date:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-2087

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/09/2003

---

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.

Package Leaflet and Labelling

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/600000096051>