

# PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### **Názov lieku:**

PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)

### **Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

### **Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### **Cesta podania:**

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### **Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

2.50 log10 immunofluorescence unit(s) / 1.00 Dose

---

**Lieková forma:**

Injekčná emulzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramuskulárne použitie:**

•

**Pig (for reproduction)**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI09AA05

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nemecko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

28/11/2000

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

---

**Zodpovedný orgán:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Číslo registrácie:**

PEI.V.01709.01.1

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

18/03/2010

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0115/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Dánsko Fínsko Nemecko Grécko Írsko Taliano  
Luxembursko Holandsko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.