

PROGRESSIS injekčná emulzia pre ošípané

Oprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

PROGRESSIS injekčná emulzia pre ošípané

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [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 fluorescent assay infectious dose 50% / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramuskulárne použitie:**

-

Pig (sow for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AA05

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

LDPE liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke (10 x 50 ds)

LDPE liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke (1 x 50 ds)

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke (10 x 25 ds)

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke (10 x 10 ds)

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke (10 x 5 ds)

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke (1 x 25 ds)

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke (1 x 10 ds)

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke (1 x 5 ds)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Dátum registrácie lieku:

30/03/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

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

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/011/03-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/03/2003

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

Dokumenty

Combined File of all Documents