

Progressis, emulzija za injekciju, za nazimice i krmače

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

Progressis, emulzija za injekciju, za nazimice i krmače

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
2.50 Immunofluorescence units / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulárne použitie:**

-

Pig (female)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AA05

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Chorvátsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Croatian](#)

Dostupné len v [Croatian](#)

Dostupné len v [Croatian](#)

Dostupné len v [Croatian](#)

Dostupné len v [Croatian](#)

Dostupné len v [Croatian](#)

Dostupné len v [Croatian](#)

Dostupné len v [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

16/01/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Číslo registrácie:

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

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/08/2023

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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