

PROGRESSIS

Pooblašeno

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

Product identification

Ime zdravila:

ПРОГРЕСИС
PROGRESSIS

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
2.50 log₁₀ immunofluorescence unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutska oblika:

Emulzija za injiciranje

**Withdrawal period by route of administration:
intramuskularna uporaba:**

- **Pig (sow)**
 - **Pig (sow for reproduction)**
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):
QI09AA05

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:
Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:
Valid

Authorised in:
Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:
Na voljo samo v [Bulgarian](#)
Na voljo samo v [Bulgarian](#)
Na voljo samo v [Bulgarian](#)
Na voljo samo v [Bulgarian](#)
Na voljo samo v [Bulgarian](#)
Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:
Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:
Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:
Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

Marketing authorisation date:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Pristojni organ:

Bulgarian Food Safety Authority

Številka dovoljenja :

0022-2087

Datum spremembe statusa dovoljenja:

17/09/2003

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096051>