

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

Auktoriserad

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

## Product identification

**Läkemedlets namn:**

PROGRESSIS EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS (SOWS AND GILTS)  
Progressis, Emulsion zur Injektion für Schweine (Sauen und Jungsauen)

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

**Djurslag:**

Svin (avelssvin)

---

**Administreringsväg:**

Intramuskulär användning

---

## Product details

**Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
2.50 log<sub>10</sub> immunofluorescence unit(s) / 1.00 unit(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulär användning:**

• **Svin (avelssvin)**

- All relevant tissues. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI09AA05

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Österrike

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Ansvarig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

8-20229

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

21/11/2000

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Förfarandenummer:**

FR/V/0115/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Danmark Finland Tyskland Grekland Irland Italien  
Luxemburg Nederländerna Portugal Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

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

## Documents

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

#### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

#### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042229>