

File downloaded on 2026-07-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044889>

PRID DELTA 1.55 G VAGINAL DELIVERY SYSTEM FOR CATTLE

Разрешен

- Progesterone

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PRID DELTA 1.55 G VAGINAL DELIVERY SYSTEM FOR CATTLE

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Вагинално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
1.55 gram(s) / 1.00 Система

Фармацевтична форма:

Вагинална лекарстводоставяща система

Карентен срок по начин на приложение:

Вагинално приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:QG03DA04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:Latvia

Описание на опаковката:Налично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva Sante Animale

Дата на разрешение за търговия:

3/10/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Sante Animale

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/MRP/13/0035

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/10/2013

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0215/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0215001-mr-rpe498-en.pdf