

File downloaded on 2026-04-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000090308>

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

Разрешен

- Progesterone

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава
юница

Начин на приложение:

Вагинално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

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

Фармацевтична форма:

Вагинална лекарстводоставяща система

Карентен срок по начин на приложение:

Вагинално приложение:

•

крава

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

•

юница

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

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:

Denmark

Описание на опаковката:

Налично 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:

Zoetis Animal Health ApS

Дата на разрешение за търговия:

14/06/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

47930

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

14/06/2012

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

ES/V/0318/001

Засегната държава членка:

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

Кратка характеристика на продукта

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

Combined File of all Documents

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