

File downloaded on 2026-07-01

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000051699>

DIB 1.0 g Vaginal Delivery System for Cattle

Zugelassen

- Progesterone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DIB 1.0 g Vaginal Delivery System for Cattle

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

vaginale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
1.00 gram(s) / 1.00 System

Darreichungsform:

vaginales Wirkstofffreisetzungssystem

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

vaginale Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QG03DA04

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Frankreich

Verfügbar in:Frankreich

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:Syn Vet-Pharma Ireland Limited

Zulassungsdatum:

4/02/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/1491329 7/2020

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/02/2021

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0400/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Finnland Frankreich Deutschland Ungarn Italien Niederlande Polen
Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.