

File downloaded on 2026-04-11

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

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

Zugelassen

- Progesterone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh
Färsen

Art der Anwendung:

vaginale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

vaginales Wirkstofffreisetzungssystem

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**vaginale Anwendung:**

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milch. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

-

Färse

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milch. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

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

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Dänemark

Verfügbar in:Dänemark

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:

Zoetis Animal Health ApS

Zulassungsdatum:

14/06/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium SA

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

47930

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/06/2012

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0318/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich
Deutschland Ungarn Irland Italien Luxemburg Niederlande Norwegen Polen
Portugal Slowakei Slowenien Schweden

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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