

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

Autorisiert

- Progesterone

Product identification

Name des Arzneimittels:

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle
CIDR 1,38g vaginale applicatie voor runderen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kuh
Färsen

Art der Anwendung:

vaginale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

vaginales Wirkstofffreisetzungssystem

Withdrawal period by route of administration:**vaginale Anwendung:****• Kuh**

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

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

• Färsen

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

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

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

QG03DA04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

22/11/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 10492

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/08/2022

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090312>