

File downloaded on 2026-04-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041909>

PRID

No autorizado

- Progesterone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PRID

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Vía de administración:

Vía vaginal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.55 Gramo(s) / 1.00 Sistema

Forma farmacéutica:

Sistema de liberación vaginal

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG03DA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Islandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

18/11/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Icelandic Medicines Agency

Número de autorización:

IS/2/09/012/01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/11/2009

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0159/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.