

PRID DELTA 1.55 G VAGINAL DELIVERY SYSTEM FOR CATTLE

Autorizado

- Progesterone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PRID DELTA 1.55 G VAGINAL DELIVERY SYSTEM FOR CATTLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía vaginal:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

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:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

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](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

11/11/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

52424

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/11/2013

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0215/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0215001-mr-rpe498-en.pdf