

# Prid Delta 1.55 g Vaginal Delivery System for Cattle

Autorizado

- Progesterone

## Product identification

### Nombre del medicamento:

PRID DELTA 1.55 G VAGINAL DELIVERY SYSTEM FOR CATTLE  
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

## Product details

### Principio activo y concentración:

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

### Forma farmacéutica:

Sistema de liberación vaginal

### Withdrawal period by route of administration:

**Vía vaginal:****• Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QG03DA04

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

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

---

**Descripción del empaquetado:**

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](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Animal Health Limited

---

**Marketing authorisation date:**

15/10/2010

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

VMD

---

**Número de autorización:**

Vm 15052/4047

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

24/08/2022

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044896>