

DIB 1.0 g Vaginal Delivery System for Cattle

Autorizado

- Progesterone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DIB 1.0 g Vaginal Delivery System for Cattle

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía vaginal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 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 Hora(s)

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:Francia

Disponible en:Francia

Descripción del formato: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:Syn Vet-Pharma Ireland Limited

Fecha de autorización de comercialización:

4/02/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/1491329 7/2020

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/02/2021

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0400/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Finlandia Francia Alemania Hungría Italia Países Bajos Polonia
Portugal 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.

Package Leaflet and Labelling

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