

# CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

Autorizado

- Progesterone

## Product identification

### Nombre del medicamento:

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

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Vacas  
Novillas

---

### Vía de administración:

Vía vaginal

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

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

---

### Forma farmacéutica:

Sistema de liberación vaginal

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vía vaginal:****• Vacas**

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

**• Novillas**

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

---

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

QG03DA04

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Países Bajos

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

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

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

22/11/2007

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 10492

---

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

2/08/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0318/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania  
Hungría Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal  
Eslovaquia Eslovenia Suecia

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)

## Documents

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

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