

CIDR 1.38 g Système de diffusion vaginal

Autorisé

- Progesterone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

CIDR 1.38 g Hulpmiddel voor vaginaal gebruik

CIDR 1.38 g Système de diffusion vaginal

CIDR 1.38 g vaginales Wirkstofffreisetzungssystem

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache)

Bovin (génisse)

Voie d'administration:

Voie vaginale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.38 gram(s) / 1.00 Système

Forme pharmaceutique:

Système de diffusion vaginal

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie vaginale:**

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

-

Bovin (génisse)

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG03DA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/12/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V309032

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/12/2007

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0318/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne Hongrie
Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Slovaquie
Slovénie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.