

# 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](http://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.