

# PRID DELTA 1.55 G VAGINAL DELIVERY SYSTEM FOR CATTLE

Autorisé

- Progesterone

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

PRID DELTA 1.55 G VAGINAL DELIVERY SYSTEM FOR CATTLE

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie vaginale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
1.55 gram(s) / 1.00 Système

---

**Forme pharmaceutique:**

Système de diffusion vaginal

---

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

**Voie vaginale:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

---

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

QG03DA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Islande

---

**Description des conditionnements:**

Boîte carton de 10 sachets de 1 dispositif

Boîte carton de 100 sachets de 1 dispositif

Sachet de 10 dispositifs

Boîte polyéthylène de 50 sachets de 1 dispositif et de 1 applicateur

Boîte polyéthylène de 50 sachets de 1 dispositif

Boîte carton de 50 sachets de 1 dispositif et de 1 applicateur

Boîte carton de 50 sachets de 1 dispositif

Boîte carton de 25 sachets de 1 dispositif et de 1 applicateur

Boîte carton de 25 sachets de 1 dispositif

---

## 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:**

Ceva Sante Animale

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/09/2010

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

IS/2/10/005/01

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/08/2015

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0215/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie  
Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie  
Espagne 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

Fichier combinant tous les documents

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

Etiquetage

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

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

eu-puar-frv0215001-mr-rpe498-en.pdf