

# 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

Prid Delta 1,55 g vaginālā sistēma liellopiem

### 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:**

Lettonie

---

**Disponible en:**

Lettonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

Ceva Sante Animale

---

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

3/10/2013

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/MRP/13/0035

---

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

3/10/2013

---

**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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

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.

### Etiquetage

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