

# 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 dispozitiv cu aplicare intravaginală pentru bovine

### 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:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**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 Romania S.R.L.

---

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

31/08/2010

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

150374

---

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

31/03/2022

---

**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.