File downloaded on 2025-11-26

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044894

PRID DELTA 1.55 G VAGINAL DELIVERY SYSTEM FOR CATTLE



Progesterone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PRID DELTA 1.55 G VAGINAL DELIVERY SYSTEM FOR CATTLE PRID delta 1,55 g intravaginálny aplikačný systém pre hovädzí dobytok

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 <u>Anglais</u> 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:

Slovaquie

Disponible en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 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 Animal Health Slovakia s.r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/08/2010

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/041/DC/10-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/08/2010

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

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.