

# 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 Vaginal Delivery System for Cattle

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins

---

### Voie d'administration:

Voie vaginale

---

## Informations sur le produit

### Substance active / 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**

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

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**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 Animal Health Limited

---

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

15/10/2010

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

VMD

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 15052/4047

---

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

24/08/2022

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044896>