

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:

Espagne

Disponible en:

Espagne

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 Salud Animal S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/09/2010

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

2194 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/09/2010

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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

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