

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

Odobreno

- Progesterone

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

CIDR 1.38 g Hulpmiddel voor vaginaal gebruik

CIDR 1.38 g Système de diffusion vaginal

CIDR 1.38 g vaginales Wirkstofffreisetzungssystem

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U rodnicu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

1.38 gram / 1.00 Sustav

Farmaceutski oblik:

Sustav za isporuku u rodnicu

Karencija prema putu aplikacije:

U rodnicu:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

-

Cattle (heifer)

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QG03DA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Belgium

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Belgium

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

10/12/2007

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zoetis Belgium

Nadležno tijelo:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Broj odobrenja:

BE-V309032

Datum promjene statusa odobrenja:

10/12/2007

Referentna država članica:**Broj postupka:**

ES/V/0318/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)
[Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.