

PRID DELTA 1.55 G VAGINAL DELIVERY SYSTEM FOR CATTLE

Autorizzato

- Progesterone

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PRID DELTA 1.55 G VAGINAL DELIVERY SYSTEM FOR CATTLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso vaginale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1.55 grammo(i) / 1.00 Sistema

Forma farmaceutica:

Sistema a rilascio vaginale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso vaginale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG03DA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Islanda

Descrizione della confezione:Disponibile solo in [French](#)Disponibile solo in [French](#)Disponibile solo in [French](#)Disponibile solo in [French](#)Disponibile solo in [French](#)Disponibile solo in [French](#)Disponibile solo in [French](#)Disponibile solo in [French](#)Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/09/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

Icelandic Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

IS/2/10/005/01

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/08/2015

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0215/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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