

# CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

Autorizzato

- Progesterone

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca)

Bovini (manza)

### **Via di somministrazione:**

Uso vaginale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1.38 grammo(i) / 1.00 Sistema

### **Forma farmaceutica:**

Sistema a rilascio vaginale

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso vaginale:**

- 

**Bovini (vacca)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

- 

**Bovini (manza)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

---

**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:**

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## 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:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

14/06/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

47930

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/06/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0318/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Germania  
Ungheria Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo  
Slovacchia Slovenia Svezia

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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