

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

Autorizzato

- Progesterone

Product identification

Denominazione del medicinale:

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle
Relmont vet 1,38 g vaginalinnlegg for storfe

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)
Bovini (manza)

Via di somministrazione:

Uso vaginale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1.38 grammo(i) / 1.00 SISTEMA

Forma farmaceutica:

Dispositivo vaginale

Withdrawal period by route of administration:**Uso vaginale:****• Bovini (vacca)**

- carne e visceri. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

• Bovini (manza)

- carne e visceri. 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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

7/05/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

10-8040

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/10/2012

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090313>