

# CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

Igaliotas

- Progesterone

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

CIDR 1,38 g intravaginální aplikačný systém pre hovädzí dobytok

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Karvė

Telyčia

---

### **Naudojimo būdas:**

Vartoti į makštį

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

1.38 gram(s) / 1.00 Sistema

---

### **Vaisto forma:**

Vartojimo į makštį sistema

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vartoti į makštį:****• Karvė**

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

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

**• Telyčia**

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

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QG03DA04

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Registracijos statusas:**

Valid

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [English](#)

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Marketing authorisation date:**

14/01/2008

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Zoetis Belgium

---

**Atsakinga institucija:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

96/069/DC/07-S

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

14/01/2008

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

ES/V/0318/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Estonian English French Swedish Icelandic Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090293>