

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

Autorizado

- Progesterone

Product identification

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso vaginal

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
1.38 grama(s) / 1.00 Sistema

Forma farmacêutica:

Sistema de libertação vaginal

Withdrawal period by route of administration:

Uso vaginal:

• **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
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QG03DA04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

10/12/2007

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V309032

Data de alteração do estado de autorização:

10/12/2007

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0318/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Alemanha
Hungria Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal
Eslováquia Eslovénia Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036191>