

# DIB 1.0 g Vaginal Delivery System for Cattle

Autorizado

- Progesterone

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

DIB 1.0 g Vaginal Delivery System for Cattle

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Uso vaginal

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

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

---

**Forma farmacêutica:**

Sistema de libertação vaginal

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Uso vaginal:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 dia
  - Milk. 0 hora
- 

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG03DA04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bélgica

---

**Disponibilidade:**

Bélgica

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

12/04/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V582497

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

12/04/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0400/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Finlândia França Alemanha Hungria Itália Países Baixos Polónia  
Portugal Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.