

DIB 1.0 g Vaginal Delivery System for Cattle

Autorizado

- Progesterone

Identificação do produto

Nome do medicamento:

DIB 1.0 g Vaginal Delivery System for Cattle

DIB 1,0 g Vaginales Wirkstofffreisetzungssystem für Rinder

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](#)

Via de administração:

Uso vaginal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

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:

Valid

Autorizado em:

Alemanha

Disponível em:

Alemanha

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

1/02/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

402723.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

1/02/2021

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

Documentos

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/600000051696>