

# 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 depotlääkevalmiste, emättimeen

### 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:**

Finlândia

---

**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 Animal Health ApS

---

**Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridade responsável:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

22352

---

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

22/04/2008

---

**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](http://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/600000090309>