

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 Vaginal Delivery System for Cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso vaginal

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

1.38 grama(s) / 1.00 Sistema

Forma farmacêutica:

Sistema de libertação vaginal

Intervalo de Segurança por via de administração:**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

Autorizado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Inglês

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em Inglês Francês Croata Italiano Letão Finlandês Swedish Islandês Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em Inglês Italiano Letão Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

7/02/2014

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10387/006/001

Data de alteração do estado de autorização:

7/02/2014

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 Estónio Inglês Francês Swedish Islandês 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090291>