

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

Autorizat

- Progesterone

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Bovine (vițea)

Calea de administrare:

Administrare vaginală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.38 gram(e) / 1.00 System

Forma farmaceutică:

Sistem cu cedare vaginală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare vaginală:**

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Lapte. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

-

Bovine (vițea)

- Carne și organe. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Lapte. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG03DA04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Belgium

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium

Data autorizației de comercializare:

10/12/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium SA

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V309032

Data modificării statusului autorizației:

10/12/2007

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0318/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.