

# CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

Ima dovoljenje za promet

- Progesterone

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

CIDR 1.38 g Vaginal Delivery System for Cattle

CIDR 1,38 g intravaginálny aplikačný systém pre hovädzí dobytok

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

krava

telica

### Pot uporabe:

Vaginalna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1.38 gram(s) / 1.00 Sistem

### Farmacevtska oblika:

Vaginalni dostavni sistem

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Vaginalna uporaba:**

- 

**krava**

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

- 

**telica**

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QG03DA04

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Slovakia

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

14/01/2008

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Zoetis Belgium

---

**Pristojni organ:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

96/069/DC/07-S

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

14/01/2008

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Številka postopka:**

ES/V/0318/001

---

**Zadevne države članice:**



Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.