

Cyclix 250 µg/ml Solution for Injection for Cattle

Autorizado

- Cloprostenol sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Cyclix 250 µg/ml Solution for Injection for Cattle

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
263.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Vacas

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QG02AD90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

9/02/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 05653/3009

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/11/2023

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0111/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Grecia Hungría Irlanda
Italia Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Eslovaquia Eslovenia

España

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2400793-paren-20190708.pdf