

CYCLIX

Autorizado

- Cloprostenol sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CYCLIX

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas reproductoras

Novillas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible 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 reproductoras

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 0 Día

-

Novillas

- Meat and offal. 2 Día

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

QG02AD90

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

5/06/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

160267

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/01/2024

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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