

# Cyclix Porcine solution for injection (87.5 microgram/ml)

Autorizado

- Cloprostenol sodium

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Cyclix Porcine solution for injection (87.5 microgram/ml)

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Cerdas

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Cerdas**

- Meat and offal. 1 Día

---

**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:**

Bulgaria

---

**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:**

2/07/2012

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-1786

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

2/07/2012

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0112/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Francia Hungría Irlanda Italia  
Luxemburgo Países Bajos Portugal Eslovaquia España

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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

2400815-paren-20190708.pdf