

File downloaded on 2026-09-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000091744>

Cyclix

Autorizado

- Cloprostenol sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Cyclix

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

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:

-

Bovino

- Meat and offal. 2 Día
Мляко: нула дни

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 [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

15/03/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1730

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/03/2012

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