

# Cyclofin 300 mg/ml + 20 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizado

- Oxytetracycline
- Flunixin

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Cyclofin 300 mg/ml + 20 mg/ml solution for injection for cattle

Cyclofin 300 mg/ml + 20 mg/ml soluzione iniettabile per bovini

---

### Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Bovino

---

### Vía de administración:

Vía intramuscular

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile unicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vía intramuscular:****• Bovino**

- Meat and offal. 28 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QJ01AA56

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Italia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

7/08/2023

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

105704

---

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

7/08/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0773/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Francia Alemania Italia Países Bajos Polonia Portugal

España

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986273>