

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000005246>

CYCLIX

Myönnetty

- Cloprostenol sodium

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

CYCLIX

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (jalostuslehmä)

Nauta (hieho)

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

263.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta (jalostuslehmä)

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 0 day

-

Nauta (hieho)

- Meat and offal. 2 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:QG02AD90

Reseptistatus:Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tila:Myönnetty

Myönnetty:Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:Romania

Pakkauksen kuvaus:Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:Saatavissa vain kielillä [English](#)

Myyntiluvan haltija:

Virbac

Myyntiluvan myöntämispäivä:

5/06/2007

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Virbac

Vastaava viranomainen:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Myyntilupnumero:

160267

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

22/01/2024

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.