

# Cyclix 250 microgram/ml solution for injection for cattle

Autorisé

- Cloprostenol sodium

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Cyclix 250 microgram/ml solution for injection for cattle  
Cyclix 250 µg/ml oplossing voor injectie voor runderen

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie sous-cutanée

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais  
263.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Solution injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Voie intramusculaire:****• Bovins**

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 0 day

**Voie sous-cutanée:****• Bovins**

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Pays-Bas

---

**Available in:**

Pays-Bas

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

24/04/2006

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

VIRBAC

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 10355

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

7/02/2022

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0111/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande Grèce Hongrie Irlande  
Italie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Slovaquie Slovénie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060480>