

Cyclix 250 microgram/ml solution for injection for cattle

Heimilað

- Cloprostenol sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cyclix 250 microgram/ml solution for injection for cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
263.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir (kýr)

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QG02AD90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

28/11/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10988/079/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/11/2008

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0111/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Finnland Grikkland Ungverjaland Írland
Ítalía Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Slóvakía Slóvenía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

2400793-paren-20190708.pdf