

# Cyclix 250 microgram/ml solution for injection for cattle

Autorizzato

- Cloprostenol sodium

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Cyclix 250 microgram/ml solution for injection for cattle

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Bovini (vacca)

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

263.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**Bovini (vacca)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QG02AD90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Paesi Bassi

---

**Disponibile in:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Virbac

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/04/2006

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 10355

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/02/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0111/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Grecia Ungheria Irlanda  
Italia Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Slovacchia Slovenia

Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2400793-paren-20190708.pdf