

Cyclix 250 microgram/ml solution for injection for cattle

Autorizzato

- Cloprostenol sodium

Product identification

Denominazione del medicinale:

Cyclix 250 microgram/ml solution for injection for cattle
Cyclix 250 microgram/ml solution for injection for cattle

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
263.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:****• bovini**

- carne e visceri. 2 giorno
- latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:**• bovini**

- carne e visceri. 2 giorno
- latte. 0 giorno

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

QG02AD90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

Available in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

28/11/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

VIRBAC

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10988/079/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/11/2008

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060492>