

Cyclofin 300 mg/ml + 20 mg/ml soluzione iniettabile per bovini

Autorizzato

- Flunixin
- Oxytetracycline

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cyclofin 300 mg/ml + 20 mg/ml soluzione iniettabile per bovini

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

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

-

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

QJ01AA56

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Flacone di vetro trasparente di tipo II da 100 ml con un tappo di gomma bromobutilica da 20 mm e un cappuccio in alluminio. Ogni flacone di vetro è confezionato in una scatola di cartone.

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Regulatory B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/08/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105704

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/08/2023

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0773/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Francia Germania Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo

Spagna

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

Generic of:

600000051673

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 28/08/2023

Updated on: 29/08/2023

Scaricamento

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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