

Cyclix 250 microgram/ml solution for injection for cattle

Autorisert

- Cloprostenol sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Cyclix 250 microgram/ml solution for injection for cattle

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

263.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

ku

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG02AD90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Tilgjengelig i:

PT

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/07/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

51608

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/07/2025

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0111/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK FI EL HU Irland IT LU NL PL PT SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

2400793-paren-20190708.pdf