

Cyclix

Autorisert

- Cloprostenol sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Cyclix

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

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:

-

storfe

- Slakt. 2 dag Мляко: нула дни

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG02AD90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/03/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-1730

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/03/2012

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