

# Cyclix 250 microgram/ml solution for injection for cattle

Autorizado

- Cloprostenol sodium

## Product identification

### Nome do medicamento:

Cyclix 250 microgram/ml solution for injection for cattle  
Cyclix 250 µg/ml oplossing voor injectie voor runderen

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular  
Via subcutânea

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
263.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

### Forma farmacêutica:

Solução injetável

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Via intramuscular:**

• **Cattle**

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 0 dia

**Via subcutânea:**

• **Cattle**

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 0 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Países Baixos

---

**Available in:**

Países Baixos

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

VIRBAC

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 10355

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

7/02/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0111/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia Grécia Hungria Irlanda  
Itália Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Eslováquia Eslovénia

Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060480>