

Cyclix 250 micrograma/ml solução injetável para bovinos

Autorizado

- Cloprostenol sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cyclix 250 micrograma/ml solução injetável para bovinos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

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

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 1 dia
 - Milk. 0 hora
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG02AD90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

12/07/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

51608

Data da alteração do estado de autorização:

2/07/2025

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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 2/07/2025

[Descargar](#)

2400793-paren-20190708.pdf