

Cyclix Porcine solution for injection (87.5 microgram/ml)

Autorizado

- Cloprostenol sodium

Product identification

Nome do medicamento:

Cyclix Porcine solution for injection (87.5 microgram/ml)
CYCLIX PORC

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

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

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intramuscular:****• Pig**

- Meat and offal. 2 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QG02AD90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

França

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:

24/02/2006

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

VIRBAC

Autoridade responsável:

National Veterinary Medicines Agency

Número da autorização:

FR/V/0117979 6/2006

Data de alteração do estado de autorização:

24/02/2011

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0112/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária República Checa França Hungria Irlanda Itália
Luxemburgo Países Baixos Portugal Eslováquia 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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060761>