

# Cyclix Porcine 87,5 mikrogramov/ml, injekčný roztok

Oprávnený

- Cloprostenol sodium

## Product identification

### Názov lieku:

Cyclix Porcine solution for injection (87.5 microgram/ml)

Cyclix Porcine 87,5 mikrogramov/ml, injekčný roztok

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

92.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulárne použitie:****• Pig**

- Meat and offal. 2 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Slovensko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

VIRBAC

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

96/031/MR/12-S

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/04/2012

---

**Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0112/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Česko Francúzsko Maďarsko Írsko Taliansko  
Luxembursko Holandsko Portugalsko Slovensko Španielsko

Dostupné len v [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

slovenčina (PDF)

Published on: 6/11/2023

Updated on: 7/11/2023

[Stiahnuť](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060714>