

Cylabel 1000 mg/g powder for use in drinking water/milk for cattle and pigs

Разрешен

- Sodium salicylate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Cylabel 1000 mg/g powder for use in drinking water/milk for cattle and pigs

Cylabel 1000mg/g por ívóvízbe/tejbe keveréshez szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

телета с неразвити предстомашия

свиня

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене/мляко

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко:

-

телета с неразвити предстомашия

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN02BA04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Hungary

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Дата на разрешение за търговия:

6/09/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

3893/X/17 NÉVIN ÁTI

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/09/2017

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0169/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet