

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

Неразрешен

- Sodium salicylate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

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

Cylabel 1000 mg/g poeder voor gebruik in drinkwater/melk voor runderen en varkens

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

Прилагане във вода за пиене/мляко

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:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

- **телета с неразвити предстомашия**
- Meat and offal. 0 day
- **свиня**
- Meat and offal. 0 day

Прилагане във вода за пиене/мляко:

- **телета с неразвити предстомашия**
- Meat and offal. 0 day
- **свиня**
- Meat and offal. 0 day

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:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

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

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:

10/10/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

MEB

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 120036

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/02/2022

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

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

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.