

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

Ikke
autoriseret

- Sodium salicylate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Cylabel 1000mg/g κόνις για χρήση σε πόσιμο νερό /γάλα για βοοειδή και χοίρους

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv, præ-drøvtyggende

Svin

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Anvendelse i drikkevand/mælk

Anvendelse i drikkevand/mælk

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Kalv, præ-drøvtyggende

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anvendelse i drikkevand/mælk:

-

Kalv, præ-drøvtyggende

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anvendelse i drikkevand/mælk:

-

Kalv, præ-drøvtyggende

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN02BA04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dato for markedsføringstilladelse:

21/09/2017

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighed:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markedsføringstilladelsesnummer:

CY00642V

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/07/2022

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

DE/V/0169/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet