

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

Autorizado

- Sodium salicylate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Cylabel 1000 mg/g powder for use in drinking water/milk for cattle and pigs
Cylabel 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch für Rinder und Schweine

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros prerrumiantes
Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida
Administración en agua de bebida o en leche
Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02BA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Disponible en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Fecha de autorización de comercialización:

31/10/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

837995

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/10/2017

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0169/001

Estados miembros afectados:

Austria Chipre Hungría Letonia Lituania Países Bajos Polonia
Rumania; Rumanía Eslovenia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060827>