

# Cylabel P 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine und Puten

Autorizado

- Sodium salicylate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Cylabel P 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine und Puten

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

Pavos

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile 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:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 2 Día

- Egg. no withdrawal period

Zu keinem Zeitpunkt bei Tieren anwenden, deren Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

---

**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:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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:**

15/01/2018

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

402424.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/01/2018

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

2402424-parde-20180111.rtf