

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

Autorisé

- Sodium salicylate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

### **Espèces cibles:**

Bovin (pré-ruminant)

Porc

---

### **Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

•

**Bovin (pré-ruminant)**

- Viande et abats. 0 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN02BA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Disponible en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

31/10/2017

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

837995

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/10/2017

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0169/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Chypre Hongrie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Roumanie  
Slovénie

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402392-paren-20170726.rtf