

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

Ekki heimilt

- Sodium salicylate

Product identification

Heiti lyfs:

Cylabel 1000 mg/g powder for use in drinking water/milk for cattle and pigs
Cylabel, 1000 mg/g milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu galvijams ir kiaulėms

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)
Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í drykkjarvatn:

• **Cattle (pre-ruminant)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

• **Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

• **Cattle (pre-ruminant)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

• **Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

• **Cattle (pre-ruminant)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

• **Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QN02BA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Authorised in:

Litáen

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

22/09/2017

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

SFVS

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/17/2415/001-002

Dagsetning leyfisbreytingar:

26/01/2022

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Númer verkferlis:

DE/V/0169/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

RV2415.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060811>