

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

Nav
autorizēts

- Sodium salicylate

Product identification

Zāļu nosaukums:

Cylabel 1000 mg/g powder for use in drinking water/milk for cattle and pigs
Cylabel 1000 mg Proszek do podania w wodzie do picia / w mleku

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)
Cūka

Lietošanas veids:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni
lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu
lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)
1000.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Zāļu forma:

Pulveris iekšķīgai lietošanai

Withdrawal period by route of administration:**Lietošanai ar dzeramo ūdeni:****• Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu:**• Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu:**• Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QN02BA04

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Atsaukta

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [Polish](#)

Pieejams tikai [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

30/03/2018

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atbildīgā iestāde:

URPL

Atļaujas numurs:

2762

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

25/01/2022

Atsauces dalībvalsts:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

DE/V/0169/001

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

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060819>