

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

Nieautoryzowany

- Sodium salicylate

Product identification

Nazwa leku:

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

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

W wodzie do picia lub w mleku

W wodzie do picia lub w mleku

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek doustny

Withdrawal period by route of administration:

Podanie w wodzie do picia:

- **Cattle (pre-ruminant)**
 - Meat and offal. 0 day
- **Pig**
 - Meat and offal. 0 day

W wodzie do picia lub w mleku:

- **Cattle (pre-ruminant)**
 - Meat and offal. 0 day
- **Pig**
 - Meat and offal. 0 day

W wodzie do picia lub w mleku:

- **Cattle (pre-ruminant)**
 - Meat and offal. 0 day
- **Pig**
 - Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN02BA04

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

22/09/2017

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Organ odpowiedzialny:

SFVS

Numer pozwolenia:

LT/2/17/2415/001-002

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/01/2022

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:DE/V/0169/001

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

RV2415.pdf

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