

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

Não
autorizado

- Sodium salicylate

Product identification

Nome do medicamento:

Cylabel 1000 mg/g powder for use in drinking water/milk for cattle and pigs
Cylabel 1000 mg/g poeder voor gebruik in drinkwater/melk voor runderen en varkens

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida
Alimento medicamentoso líquido
Alimento medicamentoso líquido

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Withdrawal period by route of administration:

Administração na água de bebida:

- **Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 0 dia

- **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

Alimento medicamentoso líquido:

- **Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 0 dia

- **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

Alimento medicamentoso líquido:

- **Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 0 dia

- **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN02BA04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Surrendered

Authorised in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

10/10/2017

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridade responsável:

MEB

Número da autorização:

REG NL 120036

Data de alteração do estado de autorização:

8/02/2022

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060810>