

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

Autorizado

- Sodium salicylate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Cylabel 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch für Rinder und Schweine

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)
Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
1000.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida ou no leite

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso líquido:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN02BA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Disponibilidade:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data de autorização de introdução no mercado:

31/10/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

837995

Data da alteração do estado de autorização:

31/10/2017

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0169/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Chipre Hungria Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Roménia
Eslovénia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

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.

Rotulagem

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