

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

Ej
auktoriserad

- Sodium salicylate

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt (ännu ej idisslande kalv)
Svin

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten
Användning i dricksvatten/mjölk
Användning i dricksvatten/mjölk

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oralt pulver

Withdrawal period by route of administration:

Användning i dricksvatten:

• **Nöt (ännu ej idisslande kalv)**

- Meat and offal. 0 dygn

• **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

Användning i dricksvatten/mjölk:

• **Nöt (ännu ej idisslande kalv)**

- Meat and offal. 0 dygn

• **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

Användning i dricksvatten/mjölk:

• **Nöt (ännu ej idisslande kalv)**

- Meat and offal. 0 dygn

• **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN02BA04

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Authorised in:

Litauen

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

22/09/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

SFVS

Godkännandenummer:

LT/2/17/2415/001-002

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/01/2022

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

DE/V/0169/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

RV2415.pdf

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