

Cylanic 50 mg + 12.5 mg tablets for dogs and cats

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Cylanic 50 mg + 12.5 mg tablets for dogs and cats

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

57.40 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

14.89 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CR02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Zypern

Verfügbar in:

Zypern

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Industrial Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

31/05/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Lelypharma B.V.

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Zulassungsnummer:

CY00834V

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/05/2021

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0582/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande
Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels
--

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

ie-puar-mr-iev0582001-cylanic-50-mg--125-mg-tablets-for-dogs-and-cats-en.pdf