

Cylanic 250 mg + 62.5 mg tablets for dogs and cats

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

Cylanic 250 mg + 62.5 mg tablets for dogs and cats
Cylanic, 250+62,5mg, Tableta

Principio activo:

No se dispone de esta información para este producto.

Especies de destino:

Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este producto.

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- **Perros**
- **Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01CR02

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

República Checa

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Animedica GmbH
Lelypharma B.V.
Animedica Herstellungs GmbH
Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/052/21-C

Fecha del cambio de estado de la autorización:

26/11/2021

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0582/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Alemania
Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101223>