

Cylanic 250 mg + 62.5 mg tablets for dogs and cats

Autorizado

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Cylanic 250 mg + 62.5 mg tablets for dogs and cats

CYLANIC, 250 mg + 62,5 mg, tablete, za pse i mačke

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

74.45 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
287.01 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CR02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Disponible en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

31/03/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Lelypharma B.V.

aniMedica GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/21-01/943

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/12/2021

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.