

Cylanic 50 mg + 12.5 mg tablets for dogs and cats

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cylanic 50 mg + 12.5 mg tablets for dogs and cats

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

57.40 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

14.89 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Kýpur

Fáanlegt í:

Kýpur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Industrial Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

31/05/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica GmbH

Lelypharma B.V.

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markaðsleyfisnúmer:

CY00834V

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/05/2021

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0582/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Eistland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal
Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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