

Cylanic 50 mg + 12.5 mg tablets for dogs and cats

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Cylanic 50 mg + 12.5 mg tablets for dogs and cats

CYLANIC 50 mg + 12,5 mg COMPRIMIDOS PARA PERROS Y GATOS

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

57.40 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

14.89 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:**

-

Cane

-

Gatto

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CR02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Spagna

Available in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

13/05/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Animedica GmbH

Lelypharma B.V.

Animedica Herstellungs GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

4012 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/05/2021

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0582/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Germania
Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo
Romania Slovacchia Slovenia Spagna

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049291>