

# Cylanic 50 mg + 12.5 mg tablets for dogs and cats

Autorizzato

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Cylanic 50 mg + 12.5 mg tablets for dogs and cats  
CYLANIC, 50 mg + 12,5 mg, tablete, za pse i mačke

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

Gatto

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

14.89 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)  
57.40 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa

---

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

QJ01CR02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Croazia

---

**Disponibile in:**

Croazia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

31/03/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

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

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

UP/I-322-05/21-01/942

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/12/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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