

Cylanic 50 mg + 12.5 mg tablets for dogs and cats

Toegelaten

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond
Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
14.89 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
57.40 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QJ01CR02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Kroatië

Beschikbaar in:

Kroatië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Industrial Veterinaria S.A.

Handelsvergunningsdatum:

31/03/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Lelypharma B.V.

aniMedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

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

Datum toelatingswijziging:

14/12/2021

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0582/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Duitsland

Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Nederland Polen Portugal

Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.