

Cylanic 500 mg + 125 mg tablets for dogs

Autorizado

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cylanic 500 mg + 125 mg tablets for dogs

Cylanic 500 mg + 125 mg δισκία για σκύλους

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

148.91 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

574.03 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CR02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Chipre

Disponibilidade:

Chipre

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Industrial Veterinaria S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

31/05/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Lelypharma B.V.

aniMedica GmbH

Autoridade responsável:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número da autorização:

CY00836V

Data da alteração do estado de autorização:

31/05/2021

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0582/003

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia Alemanha

Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal

Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.