

Cylanic 50 mg + 12.5 mg tablets for dogs and cats

Auktoriserad

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund
Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
57.40 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [English](#)
14.89 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:**Oral användning:**

-

Hund

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CR02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Slovenien

Available in:

Slovenien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

21/04/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Animedica GmbH

Lelypharma B.V.

Animedica Herstellungs GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

DC/V/0734/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/04/2021

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0582/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Estland Tyskland
Grekland Ungern Italien Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal
Rumänien Slovakien Slovenien Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049301>