

## Informace o stahování z oběhu u veterinárního léčivého přípravku CYLANIC 50 mg + 12,5 mg tablety pro psy a kočky, šarže 23E25

Dne 28.1.2025 ÚSKVBL prostřednictvím podatelny ÚSKVBL obdržel hlášení SVL o závadě v jakosti u veterinárního léčivého přípravku (VLP) CYLANIC 50 mg + 12,5 mg tablety pro psy a kočky, reg.č. 96/051/21-C, spočívající v zjištění nevyhovujícího vzhledu tablet proti specifikaci (Bílé až slabě žluté, kulaté a konvexní tablety s křížovou půlicí rýhou na jedné straně, o průměru 8 mm), kdy tablety vykazují různé zbarvení a vzhled. Zejména se jedná o tmavé a skvrnitě tablety.

Na trhu v České republice se závada v jakosti týká VLP CYLANIC 50 mg + 12,5 mg tablety pro psy a kočky, šarže 23E25 (balení 10x10 tablet).

Pracovníci ÚSKVBL provedli odběr vzorku předmětné šarže z trhu v České republice a podrobili ji nezávislému testování, při kterém byla závada v jakosti potvrzena. ÚSKVBL rozhodl o stažení šarže č. 23E25 tohoto veterinárního léčivého přípravku z trhu v České republice až do úrovně distributorů, lékáren, veterinárních lékařů a konečných uživatelů včetně. Držitel rozhodnutí o registraci tohoto přípravku, společnost Livisto Int'l, S.L., Av. Universitat Autònoma, 29, 08290 Cerdanyola del Vallès (Barcelona) Spain byl již o situaci informován.