

Cladaxxa 40 mg/10 mg Chewable Tablets for Cats and Dogs

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Cladaxxa 40 mg/10 mg Chewable Tablets for Cats and Dogs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

45.92 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

11.91 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Kautablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CR02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

18/06/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 01656/4200

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/11/2024

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0652/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Kroatien Tschechische Republik Estland Frankreich Deutschland
Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal Rumänien
Slowakei Slowenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.