

Cladaxxa, 40 mg/10 mg, tableta za žvakanje, za mačke i pse

Odobreno

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Clamaden 40 mg/10 mg chewable tablets for cats and dogs

Cladaxxa, 40 mg/10 mg, tableta za žvakanje, za mačke i pse

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
45.92 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)
11.91 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta za žvakanje

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Dog

-

Cat

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CR02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Hrvatska

Dostupan u:

Hrvatska

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

31/05/2021

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/21-01/385

Datum promjene statusa odobrenja:

13/12/2023

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IE/V/0652/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Hrvatska

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

hrvatski (PDF)

Objavljeno na: 3/01/2024

Preuzmi