

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

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

45.92 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

11.91 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

18/06/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 01656/4200

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/11/2024

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0652/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Króatía Tékkland Eistland Frakkland Þýskaland Ungverjaland Ítalía
Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.