

Cladaxxa 200 mg/50 mg Chewable Tablets for Cats and Dogs

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Clamaden 200 mg/50 mg chewable tablets for cats and dogs

Cladaxxa 200 mg/50 mg Chewable Tablets for Cats and Dogs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
229.61 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)
59.56 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa masticabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CR02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/06/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

VM 01656/4201

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/11/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0652/002

Stati membri interessati:

Belgio Croazia Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Ungheria Italia
Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.