

KESIUM 50 MG / 12,5 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS AND DOGS

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

KESIUM 50 MG / 12,5 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS AND DOGS

Kesium 50 mg/12,5 mg compresse masticabili per cani e gatti

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
57.40 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски
14.90 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка за дъвчене

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CR02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само в Френски
Налично само в Френски
Налично само в Френски
Налично само в Френски
Налично само в Френски
Налично само в Френски
Налично само в Френски
Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

9/03/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Sante Animale

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

104319

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/03/2012

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

FR/V/0225/002

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Латвийски](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

[illegible]

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.