

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

459.20 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)

119.10 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Žvýkáci tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CR02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko

Dostupné v:

Rakousko

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

Datum registrace:

31/08/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva Sante Animale

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

8-00994

Datum změny stavu registrace:

31/08/2011

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0225/004

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko Finsko Německo Řecko Maďarsko Irsko
Itálie Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Španelsko
Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.