

KESIUM 40 MG / 10 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS AND DOGS

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Name des Arzneimittels:

KESIUM 40 MG / 10 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS AND DOGS
Kesium 40 mg/10 mg kauwtabletten voor katten en honden

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund
Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
45.90 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)
11.90 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Kautablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- **Hund**
 - **Katze**
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CR02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CEVA Sante Animale B.V.

Marketing authorisation date:

28/10/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 108036

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/04/2022

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0225/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Italien Luxemburg Niederlande Polen Portugal
Rumaenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028739>