

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 Tabletki do rozgryzania i żucia

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:

Polen

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 Animal Health Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

13/04/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2173

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

Etikettierung

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028740>