

# KESIUM 500 MG / 125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

KESIUM 500 MG / 125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

574.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

149.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Kautablette

---

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

QJ01CR02

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Verfügbar in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Salud Animal S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

29/05/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

2811 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/09/2015

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0225/005

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

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

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

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.

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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