

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Odobreno

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

KESIUM 400 MG/100 MG ΜΑΣΩΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

459.20 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)

119.10 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta za žvakanje

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CR02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Hellas LLC

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

10/06/2012

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Ceva Sante Animale

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

42017/11-06-2012/K-0191104

Datum promjene statusa odobrenja:

10/06/2012

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

FR/V/0225/004

Dotična država članica:

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)
[Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet