

KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Kesium 200 mg/50 mg rágótabletta kutýák számára

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

59.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Fáanlegt í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/09/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2994/X/23 NÉBIH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/09/2011

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0225/003

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Finnland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Írland Ítalía Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Rúmenía
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.