

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Viðurkennt

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Kesium 400 mg - 100 mg Kauwtablet

Kesium 400 mg - 100 mg Comprimé à croquer

Kesium 400 mg - 100 mg Kautablette

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

459.20 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [English](#)

119.10 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hundur

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

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

30/08/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V398675

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/08/2011

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0225/004

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028770>