

KESIUM 50 MG / 12,5 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS AND DOGS

Awtorizzat

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

KESIUM 50 MG / 12,5 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS AND DOGS

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliš
57.40 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi Ingliz
14.90 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaceutyka:

Pillola li tomgħodha

Kodiči veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01CR02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)
[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Ġermaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Olandiż
Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Greece

Deskrizzjoni tal-pakkett:

[illegible]

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Ceva Hellas LLC

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

10/06/2012

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Ceva Sante Animale

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

42015/11-06-2012/K-0191102

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

10/06/2012

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

FR/V/0225/002

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi Estonjan Ingliz Franciz Litwan Portugiz Zvediz Izlandiz Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.