

Kesium 50 mg - 12.5 mg Kauwtablet

Geautoriseerd

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Kesium 50 mg - 12.5 mg Kauwtablet

Kesium 50 mg - 12.5 mg Comprimé à croquer

Kesium 50 mg - 12.5 mg Kautablette

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

57.40 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)
14.90 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

- **Hond**
 - **Kat**
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QJ01CR02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

30/08/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V398657

Wijzigingsdatum status toelating:

30/08/2011

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0225/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Finland Duitsland Griekenland
Hongarije Ierland Italië Luxemburg Nederland Polen Portugal Roemenië
Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 16/11/2023

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 16/11/2023

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 16/11/2023

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028718>