

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

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+12,5 mg tyggetabletter

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](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Denemarken

Available in:

Denemarken

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 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:

3/08/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

47395

Wijzigingsdatum status toelating:

3/08/2011

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028719>