

KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Kesium 200 mg / 50 mg purutabletti

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

59.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CR02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Finland

Beschikbaar in:

Finland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

11/12/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

28973

Datum toelatingswijziging:

11/12/2011

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0225/003

Betrokken lidstaten:

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

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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