

# KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

hund

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

459.20 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

119.10 milligram / 1.00 Tablett

**Legemiddelform:**

Tyggetablett

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

IT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

9/03/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva Sante Animale

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkjenningsnummer:**

104319

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

9/03/2012

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0225/004

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE CZ DK FI DE EL HU Irland IT LU NL PL PT RO ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.