

KESIUM 40 MG / 10 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS AND DOGS

Upoważniony

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Nazwa leku:

KESIUM 40 MG / 10 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS AND DOGS

Kesium 40 mg /10 mg rágótabletta kutyák és macskák részére A.U.V.

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
45.90 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w Angielski
11.90 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletka do rozgryzania i żucia

Withdrawal period by route of administration:

Podanie doustne:

- Dog
- Cat

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01CR02

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Opis pakietu:

[illegible]

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

21/09/2011

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Ceva Sante Animale

Organ odpowiedzialny:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numer pozwolenia:

2992/X/23 NÉBIH ÁTI

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/09/2011

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

FR/V/0225/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

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

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028713*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028713)