

KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Oprávnený

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Názov lieku:

KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Kesium 200 mg / 50 mg purutabletti

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

59.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Žuvacia tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

•

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CR02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Fínsko

Available in:

Fínsko

Opis balenia:

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

11/12/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva Sante Animale

Zodpovedný orgán:

Finnish Medicines Agency

Číslo registrácie:

28973

Dátum zmeny stavu registrácie:

11/12/2011

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0225/003

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Fínsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko
Taliansko Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Španielsko
Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028759>