

KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Oprávněný

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Názov lieku:

KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

KESIUM 200 mg/50 mg comprimate masticabile pentru câini

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](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Available in:

Rumunsko

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 Romania S.R.L.

Marketing authorisation date:

20/09/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva Sante Animale

Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

160299

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/01/2025

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](#) [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.

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028726>