

# KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Oprávnený

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Kesium 400 mg - 100 mg Kauwtablet

Kesium 400 mg - 100 mg Comprimé à croquer

Kesium 400 mg - 100 mg Kautablette

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

459.20 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

119.10 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

### Lieková forma:

Žuvacia tableta

---

### Anatomiccko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CR02

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Belgicko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Sante Animale

---

### Dátum registrácie lieku:

30/08/2011

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva Sante Animale

---

### Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### Číslo registrácie:

BE-V398675

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

30/08/2011

---

### Referenčný členský štát:

Francúzsko

---

### Číslo postupu:

**Dotknuté členské štáty:**

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

Dostupné len v Estónsky English Francúzsky Litovsky Portugalsky Švédsky Islandsky  
Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

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.

Označenie obalu

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