

# KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
459.20 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
119.10 milligram(s) / 1.00 Tablett

**Läkemedelsform:**

Tuggtablett

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01CR02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Polen

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

---

**Godkännandedatum:**

13/04/2012

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Ceva Sante Animale

---

**Ansvarig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkännandenummer:**

2176

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

13/04/2012

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0225/004

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Finland Tyskland Grekland Ungern  
Irland Italien Luxemburg Nederländerna Polen Portugal Rumänien Spanien  
Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.