

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Kesium, 40 / 10mg, Žvýkácí tableta

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

45.90 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
11.90 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- **Perros**
 - **Gatos**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01CR02

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

República Checa

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

7/01/2013

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número de autorización:

96/001/13-C

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/01/2013

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0225/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Alemania Grecia

Hungría Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal

Rumania; Rumanía España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028732>