

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

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:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Luxemburgo

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:

30/08/2011

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número de autorización:

V 915/11/11/1077

Fecha del cambio de estado de la autorización:

30/08/2011

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028738>