

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

KESIUM 40 MG / 10 MG COMPRIMES A CROQUER POUR CHATS ET CHIENS  
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

## Datos del medicamento

### **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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/07/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/5762963 2/2011

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/06/2016

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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