

KESIUM 50 MG / 12,5 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS AND DOGS

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KESIUM 50 MG/12,5 MG ΜΑΣΩΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ

KESIUM 50 MG / 12,5 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](#)

57.40 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

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

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

-

Gatos

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

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 [English](#)

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 Hellas LLC

Fecha de autorización de comercialización:

10/06/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CEVA Santé Animale

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

42015/11-06-2012/K-0191102

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/06/2012

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0225/002

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028747>