

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

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

KESIUM 40 MG/10 MG ΜΑΣΩΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ

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

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Chien

Chat

---

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

45.90 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

11.90 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé à croquer

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie orale:**

- Chien
  - Chat
- 

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Hellas LLC

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/06/2012

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

2028/11-01-2017/K-0191101

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/01/2017

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0225/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande Allemagne Grèce Hongrie  
Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Espagne  
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028735>