

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 CHEWABLE TABLETS FOR CATS AND DOGS

KESIUM 40 mg / 10 mg comprimate masticabile pentru pisici și câini

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 non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

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 Sante Animale Romania S.R.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/11/2016

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

160387

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/01/2025

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028714>