

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

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Kesium 50mg/12.5mg Kautabletten für Katzen und Hunde

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
57.40 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais
14.90 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

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

QJ01CR02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés à croquer sécables

Boîte de 4 plaquettes thermoformées de 10 comprimés à croquer sécables

Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 10 comprimés à croquer sécables

Boîte de 8 plaquettes thermoformées de 10 comprimés à croquer sécables

Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés à croquer sécables

Boîte de 24 plaquettes thermoformées de 10 comprimés à croquer sécables

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés à croquer sécables

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 Tiergesundheit GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/08/2011

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

CEVA Santé Animale

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

401476.01.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/07/2016

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0225/002

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

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.