

# 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 ΜΑΣΩΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ

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

---

### 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:**

Grèce

---

**Disponible en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 24 plaquettes thermoformées de 10 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 8 plaquettes thermoformées de 10 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 10 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 4 plaquettes thermoformées de 10 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés à croquer sécables  
Boîte de 2 plaquettes thermoformées 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 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:**

42015/11-06-2012/K-0191102

---

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

10/06/2012

---

**Etat 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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)