

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 50 mg/12,5 mg kauwtabletten voor katten en honden

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:

Pays-Bas

Disponible en:

Pays-Bas

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 Sante Animale B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/10/2012

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 108037

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/04/2022

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

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.