

KESIUM 50 MG / 12,5 MG COMPRIMES A CROQUER POUR CHATS ET CHIENS

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 COMPRIMES A CROQUER POUR CHATS ET CHIENS

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](#)
57.40 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais
14.90 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:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette de 10 comprimés

Boîte de 24 plaquettes de 10 comprimés

Boîte de 10 plaquettes de 10 comprimés

Boîte de 8 plaquettes de 10 comprimés

Boîte de 6 plaquettes de 10 comprimés

Boîte de 4 plaquettes de 10 comprimés

Boîte de 2 plaquettes de 10 comprimés

Boîte de 48 plaquettes de 10 comprimés

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/07/2011

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/3431863 0/2011

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/06/2016

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

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028716>