

Kesium 200 mg - 50 mg Comprimé à croquer

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Kesium 200 mg - 50 mg Comprimé à croquer

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

59.50 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:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 8 comprimés à croquer scabes
Boîte de 30 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer scabes
Boîte de 12 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer scabes
Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer scabes
Boîte de 8 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer scabes
Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer scabes
Boîte de 4 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer scabes
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer scabes
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer scabes

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:

30/08/2011

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V398666

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/08/2011

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0225/003

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

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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