

KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

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:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 8 comprimés à croquer sécables

Boîte de 30 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables

Boîte de 12 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables

Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables

Boîte de 8 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables

Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables

Boîte de 4 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer sécables

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

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:

3/08/2011

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

47396

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/08/2011

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
--

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

Fichier combinant tous les documents

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