

# KESIUM 500 MG / 125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

KESIUM 500 MG / 125 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](#)

574.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

149.00 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:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 6 comprimés à croquer quadrisécables

Boîte de 40 plaquettes thermoformées de 6 comprimés à croquer quadrisécables

Boîte de 24 plaquettes thermoformées de 6 comprimés à croquer quadrisécables

Boîte de 16 plaquettes thermoformées de 6 comprimés à croquer quadrisécables

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 6 comprimés à croquer quadrisécables

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 6 comprimés à croquer quadrisécables

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/06/2013

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

401827.00.00

---

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

11/08/2018

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0225/005

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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