

# 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 ΜΑΣΩΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ

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:**

Grèce

---

**Disponible en:**

Grèce

---

**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 Hellas LLC

---

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

11/03/2014

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

95915/17/04-10-2018/K-0191105

---

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

3/10/2018

---

**Etat membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0225/005

---

**Etats 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)