

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

Kesium 500 mg / 125 mg Chewable Tablets for Dogs

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / 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

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CR02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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 Animal Health Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/10/2013

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

CEVA Santé Animale

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 15052/3035

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/06/2024

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029219>