KESIUM 500 MG / 125 MG COMPRIMES A CROQUER POUR CHIENS



- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

KESIUM 500 MG / 125 MG COMPRIMES A CROQUER POUR CHIENS KESIUM 500 MG / 125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Substance active:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 574.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

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:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette de 6 comprimés

Boîte de 40 plaquettes de 6 comprimés

Boîte de 24 plaquettes de 6 comprimés

Boîte de 16 plaquettes de 6 comprimés

Boîte de 2 plaquettes de 6 comprimés

Boîte de 80 plaquettes de 6 comprimés

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 Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/05/2013

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

CEVA Santé Animale

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6070013 1/2013

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/04/2018

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 <u>www.adrreports.eu/vet</u>

Documents	
	Résumé des caractéristiques du produit
	Notice du conditionnement et étiquetage

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029206