

# KESIUM 40 MG / 10 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS AND DOGS

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

KESIUM 40 MG / 10 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS AND DOGS

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

45.90 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

11.90 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa masticabile

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/08/2011

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

401476.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/07/2016

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0225/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania  
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.