

KESIUM 50 MG / 12,5 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS AND DOGS

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Denominazione del medicinale:

KESIUM 50 MG / 12,5 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS AND DOGS

Kesium 50 mg/12,5 mg Tuggetablett

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

57.40 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)
14.90 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa masticabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

-

Cane

-

Gatto

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

QJ01CR02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Svezia

Available in:

Svezia

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

30/09/2011

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

44786

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/09/2011

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0225/002

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

Documents

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028723>