

KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Denominazione del medicinale:

KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Kesium 200 mg / 50 mg purutabletti

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

229.60 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

59.50 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compressa masticabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:**

-

Cane

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:

Finlandia

Available in:

Finlandia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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 Sante Animale

Marketing authorisation date:

11/12/2011

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

28973

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/12/2011

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0225/003

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

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/600000028759>