

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

KESIUM 400 MG/100 MG ΜΑΣΩΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

459.20 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

119.10 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa 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:

Grecia

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 [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

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](#)

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 Hellas LLC

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/06/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

42017/11-06-2012/K-0191104

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/06/2012

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0225/004

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