

Kesium 400 mg / 100 mg Chewable tablets for dogs

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Denominazione del medicinale:

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Kesium 400 mg / 100 mg Chewable tablets for dogs

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](#)

459.20 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

119.10 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:

Irlanda

Available in:

Irlanda

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 [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](#)

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:

22/04/2016

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10815/034/004

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/04/2016

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028774>