

# KESIUM 500 MG / 125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

KESIUM 500 MG / 125 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](#)

574.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

149.00 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:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**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](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

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

Ceva Sante Animale

---

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

23/05/2013

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/6070013 1/2013

---

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

20/04/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0225/005

---

**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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

File combinato di tutti i documenti

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