

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

Kesum 50 mg + 12,5 mg Tabletki do rozgryzania i żucia

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

57.40 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

14.90 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

### **Forma farmacêutica:**

Comprimido para mastigar

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CR02

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Polónia

---

### **Disponibilidade:**

Polónia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

13/04/2012

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

2174

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

13/04/2012

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0225/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia  
Hungria Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia  
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.