

# KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Kesium 400 mg - 100 mg Kauwtablet

Kesium 400 mg - 100 mg Comprimé à croquer

Kesium 400 mg - 100 mg Kautablette

### 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](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

459.20 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

119.10 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:

Bélgica

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
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 Sante Animale

---

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

30/08/2011

---

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

Ceva Sante Animale

---

### **Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Número da autorização:**

BE-V398675

---

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

30/08/2011

---

### **Estado-Membro de referência:**

França

---

### **Número de procedimento:**

FR/V/0225/004

---

**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.