

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Kesium 400 mg/100 mg kauwtabletten voor honden

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

459.20 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

119.10 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

•

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CR02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

CEVA Sante Animale B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

28/10/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 108039

Data de alteração do estado de autorização:

5/04/2022

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028794>