

# Каоpectate, suspensie voor oraal gebruik

Неразрешен

- KAOLIN, LIGHT
- PECTIN

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Каоpectate, suspensie voor oraal gebruik

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

агне

прасе

жребче

куче

котка

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
197.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
4.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Перорално приложение:

•

#### теле

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

#### агне

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

#### прасе

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

#### жребче

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07BC30

---

### Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

12/02/1992

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Purna Pharmaceuticals

---

**Отговорен орган:**

Medicines Evaluation Board

---

**Номер на разрешението за търговия:**

REG NL 3045

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

21/10/2024

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.