

# KAOPECTATE SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS OVINS PORCINS CHIENS ET CHATS

Autoriseret

- KAOLIN, HEAVY
- PECTIN

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

KAOPECTATE SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS OVINS PORCINS CHIENS  
ET CHATS

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kalv

Føl

Pattegris

Kat

Lam

Hund

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
197.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
4.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Oral suspension

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Oral anvendelse:**

•

#### **Kalv**

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

•

#### **Føl**

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

•

#### **Pattegris**

- Meat and offal. 0 dag

•

#### **Lam**

- Milk. 0 dag
  - Meat and offal. 0 dag
- 

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA07BC30

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis France

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

1/10/1990

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Purna Pharmaceuticals

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/2731701 3/1990

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

1/10/2010

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.