

Kaopectate, suspensie voor oraal gebruik

Nicht
autorisiert

- KAOLIN, LIGHT
- PECTIN

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Kaopectate, suspensie voor oraal gebruik

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Schaf, Lamm

Ferkel

Fohlen

Hund

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

197.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

4.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

-

Fohlen

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07BC30

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [niederländisch](#)

Verfügbar nur in [niederländisch](#)

Verfügbar nur in [niederländisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis B.V.

Zulassungsdatum:

12/02/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Purna Pharmaceuticals

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 3045

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/10/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.