

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

Zugelassen

- KAOLIN, HEAVY
- PECTIN

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

KAOPECTATE SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS OVINS PORCINS CHIENS ET CHATS

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Saugkalb

Fohlen

Ferkel

Katze

Schaf, Lamm

Hund

### **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**

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

#### **Fohlen**

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

#### **Ferkel**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

#### **Schaf, Lamm**

- Milch. 0 Tag
  - Fleisch und Innereien. 0 Tag
- 

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

QA07BC30

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## 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 France

---

**Zulassungsdatum:**

1/10/1990

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Purna Pharmaceuticals

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/2731701 3/1990

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/10/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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