

KAOPECTATE SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS OVINS PORCINS CHIENS ET CHATS

Autorizado

- KAOLIN, HEAVY
- PECTIN

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KAOPECTATE SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS OVINS PORCINS CHIENS ET CHATS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Potros

Lechones

Gatos

Corderos

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
197.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
4.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Terneros

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Potros

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Lechones

- Meat and offal. 0 Día

-

Corderos

- Milk. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA07BC30

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis France

Fecha de autorización de comercialización:

1/10/1990

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Purna Pharmaceuticals

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/2731701 3/1990

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/10/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.