Kaopectate, suspensie voor oraal gebruik



- KAOLIN, LIGHT
- PECTIN

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Kaopectate, suspensie voor oraal gebruik

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Mouton (agneau)

Porc (porcelet)

Cheval (poulain)

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

197.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 4.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days
- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

•

Mouton (agneau)

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

•

Porc (porcelet)

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

•

Cheval (poulain)

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

•

Chien

•

Chat

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07BC30

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation: Valide
Autorisé en: Pays-Bas
Disponible en: Pays-Bas
Description des conditionnements: Disponible uniquement en <u>Dutch</u> Disponible uniquement en <u>Dutch</u> Disponible uniquement en <u>Dutch</u>
Informations complémentaires
Type d'autorisation: Marketing Authorisation
Base légale de l'autorisation du produit: Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE
Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:
Zoetis B.V.
Zoetis B.V. Date de l'autorisation de mise sur le marché: 12/02/1992
Date de l'autorisation de mise sur le marché:
Date de l'autorisation de mise sur le marché: 12/02/1992 Site(s) de libération des lots du produit fini:
Date de l'autorisation de mise sur le marché: 12/02/1992 Site(s) de libération des lots du produit fini: Purna Pharmaceuticals Autorité responsable:

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057313