

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

Autorisé

- KAOLIN, HEAVY
- PECTIN

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

KAOPECTATE SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS OVINS PORCINS CHIENS ET CHATS

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovin (veau)

Cheval (poulain)

Porc (porcelet)

Chat

Mouton (agneau)

Chien

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
197.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension buvable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie orale:**

- 

#### **Bovin (veau)**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Cheval (poulain)**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Porc (porcelet)**

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Mouton (agneau)**

- Lait. 0 day
  - Viande et abats. 0 day
- 

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

QA07BC30

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Flacon de 180 mL

Flacon de 480 mL

---

## 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 France

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/10/1990

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Purna Pharmaceuticals

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/2731701 3/1990

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/10/2010

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage