

# Kaopectate, suspensie voor oraal gebruik

Non  
autorizzato

- KAOLIN, LIGHT
- PECTIN

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Kaopectate, suspensie voor oraal gebruik

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vitello)

Ovino (agnello)

Suino (suinetto)

Cavallo (puledro)

Cane

Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

197.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione orale

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso orale:**

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- 

#### **Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- 

#### **Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- 

#### **Cavallo (puledro)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA07BC30

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

12/02/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Purna Pharmaceuticals

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 3045

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/10/2024

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.