

# Kaopectate, suspensie voor oraal gebruik

Neregistruotas

- KAOLIN, LIGHT
- PECTIN

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Kaopectate, suspensie voor oraal gebruik

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Veršelis

Ėriukas

Paršelis

Kumeliukas

Šuo

Katė

---

### **Naudojimo būdas:**

Vartoti per burną

---

## Vaisto duomenys

### Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

197.20 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

4.40 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### Vaisto forma:

Geriamoji suspensija

---

### Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

#### Vartoti per burną:

- 

##### Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

- 

##### Ėriukas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

- 

##### Paršelis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

- 

##### Kumeliukas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

---

### Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA07BC30

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama be recepto

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Zoetis B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

12/02/1992

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Purna Pharmaceuticals

---

**Atsakinga institucija:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registracijos numeris:**

REG NL 3045

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

21/10/2024

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.