

Kaopectate, suspensie voor oraal gebruik

Geautoriseerd

- KAOLIN, LIGHT
- PECTIN

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Kaopectate, suspensie voor oraal gebruik

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Lammeren

Biggen

Veulens

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

197.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

4.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

•

Kalveren

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

Lammeren

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

Biggen

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

Veulens

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

Hond

•

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA07BC30

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Available in:

Nederland

Package description:

Kunststof (HDPE) flacon met HDPE schroefdop. Flacons à 4 liter.

Kunststof (HDPE) flacon met HDPE schroefdop. Flacons à 480 ml

Kunststof (HDPE) flacon met HDPE schroefdop. Flacons à 180 ml.

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

12/02/1992

Productielocaties partijvrijgifte:

Purna Pharmaceuticals

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 3045

Wijzigingsdatum status toelating:

15/07/2013

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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