

Kaopectate, suspensie voor oraal gebruik

Niet
gemachtigd

- KAOLIN, LIGHT
- PECTIN

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Kaopectate, suspensie voor oraal gebruik

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Lammeren

Biggen

Veulens

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
197.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
4.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA07BC30

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

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.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis B.V.

Handelsvergunningsdatum:

12/02/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Purna Pharmaceuticals

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 3045

Datum toelatingswijziging:

21/10/2024

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

Documenten

Combined File of all Documents