

Kaopectate, suspensie voor oraal gebruik

Neautorizat

- KAOLIN, LIGHT
- PECTIN

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Kaopectate, suspensie voor oraal gebruik

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Oaie (miel)

Purcei

Cal (mânz)

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

197.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

4.40 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Vițel

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

-

Purcei

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

-

Cal (mânz)

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07BC30

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis B.V.

Data autorizației de comercializare:

12/02/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Purna Pharmaceuticals

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 3045

Data modificării statusului autorizației:

21/10/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.