

KAOPECTATE SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS OVINS PORCINS CHIENS ET CHATS

Autorizat

- KAOLIN, HEAVY
- PECTIN

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

KAOPECTATE SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS OVINS PORCINS CHIENS ET CHATS

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Cal (mânz)

Purcei

Pisică

Oaie (miel)

Câine

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

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

•

Cal (mânz)

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

•

Purcei

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie (miel)

- Lapte. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07BC30

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

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 France

Data autorizației de comercializare:

1/10/1990

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Purna Pharmaceuticals

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/2731701 3/1990

Data modificării statusului autorizației:

1/10/2010

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Package Leaflet and Labelling

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