

Merkblatt:

KAOPECTATE, Suspension für die orale Anwendung

Kaolin, Pektin

1. GEHALTE AN WIRKSTOFFEN UND SONSTIGEN BESTANDTEILEN

Wirkstoffe je 15 ml:

Kaolin 2958 mg

Pektin 66 mg

Hilfsstoffe:

Sorbinsäure (E200) 15 mg

4-Hydroxybenzoesäuremethylester (E218) 30 mg

1. ANWENDUNGSGEBIETE

Hilfsmittel bei der Behandlung von Darmstörungen, die mit Durchfall (Diarrhö) einhergehen.

5. GEGENANZEIGEN

Keine

1. NEBENWIRKUNGEN

Nicht bekannt. Sollten Sie ernsthafte Nebenwirkungen oder andere Reaktionen feststellen, die nicht in dieser Packungsbeilage aufgeführt sind, informieren Sie bitte hierüber Ihren Tierarzt.

BD/2013/REG NL 3045/Fall 345709 15

7. ZIELTIERART

Kälber, Fohlen, Lämmer, Ferkel, Hunde und Katzen.

8. DOSIERUNG FÜR JEDE ZIELTIERART, HINWEISE ZUR ANWENDUNG

Dosierung:

- Kälber: 90-240 ml je Tier und Tag;
- Fohlen: 90-240 ml je Tier und Tag;
- Lämmer: 30-120 ml je Tier und Tag;
- Ferkel: 30-120 ml je Tier und Tag;
- Hunde: 15-120 ml je Tier und Tag;
- Katzen: 9-40 ml je Tier und Tag.

Gesamtdosis auf 3-4 Einzeldosierungen aufteilen. Über einen Zeitraum von zwei bis drei Tagen verabreichen.

Verabreichungsform: Oral

1. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Keine.

2. WARTEZEIT

Null Tage.

3. BESONDERE VORSORGEMASSNAHMEN BEI DER AUFBEWAHRUNG

Außerhalb der Sicht- und Reichweite von Kindern aufbewahren.

Nicht über 25°C lagern. Nicht im Kühl- oder Gefrierschrank lagern. Nicht gebrauchen nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfallsdatum.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Eine sichere Anwendung des Tierarzneimittels ist nicht während Trächtigkeit und Laktation nachgewiesen. Verwenden Sie das Produkt in diesen Fällen ausschließlich nach einer Nutzen/Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt. Da keine Forschungen über die Verträglichkeit dieses Produktes in Kombination mit anderen Arzneistoffen vorliegen, darf dieses Tierarzneimittel nicht zusammen mit anderen Arzneimitteln verabreicht werden.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER ABFALLMATERIALIEN

Nicht verwendetes Arzneimittel und Abfallmaterial sind entsprechend der nationalen Anforderungen zu entsorgen.

14. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER PACKUNGSBEILAGE

11. Juli 2013.

BD/2013/REG NL 3045/Fall 345709 16

15. WEITERE INFORMATIONEN

Es ist möglich, dass nicht alle Packungsgrößen in den Handel gebracht werden.

REG NL 3045

16. VERSCHREIBUNGSPFLICHT

Frei.