

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.