

INFORMATION FÜR TIERHALTENDE

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

PACKUNGSBEILAGE

Laxatone ad us. vet., Paste für Hunde und Katzen

1. NAME UND ANSCHRIFT DER ZULASSUNGSINHABERIN UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DER HERSTELLERIN, DIE FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:

Provet AG

Gewerbestrasse 1

CH-3421 Lyssach

Tel 034 448 11 11

Fax 034 445 20 93

info@covetrus.ch

Für die Chargenfreigabe verantwortliche Herstellerin:

Vétoquinol N A Inc.

700 St Henri

Princeville, QC

Canada G6L 4X1

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Laxatone ad us. vet., Paste für Hunde und Katzen

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 g Paste enthält:

Wirkstoffe:

Weisses Vaseline 214.15 mg

Sojabohnenöl 47.61 mg

Dickflüssiges Paraffin 33.824 mg

Sonstige Bestandteile:

Natriumbenzoat (E 211) 1.192 mg

Paste

Braune, durchscheinende Paste zum Eingeben in einer Kunststofftube

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Gleitmittel bei Verstopfung für Hunde und Katzen.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei Darmverschluss.

6. NEBENWIRKUNGEN

Verringerte Aufnahme fettlöslicher Vitamine.

7. ZIELTIERART(EN)

Katze, Hund

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Hunde und Katzen:

5-10g (15-30 cm Pastenstrang) täglich während zwei bis drei Tagen oral eingeben, danach 3-5 g (8-15 cm Pastenstrang) 2-3 x wöchentlich.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Keine Angaben.

10. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Bei Raumtemperatur lagern (15°C – 25°C).

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis mit EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren

Laxatone enthält ca 60% Zucker in Form von Malzsirup, Glucosesirup und Melasse. Das Präparat sollte deshalb bei Katzen und Hunden, die an Zuckerkrankheit leiden, nicht oder nur nach entsprechender Risikoabwägung eingesetzt werden.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender

Nicht zutreffend.

Trächtigkeit und Laktation

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit und der Laktation ist nicht belegt.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Keine bekannt.

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel)

Für dieses Tierarzneimittel gibt es keine Untersuchungen zu Überdosierungen. Allfällige Folgen sind symptomatisch zu therapieren.

Inkompatibilitäten

Keine bekannt.

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

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

21.12.2022

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter www.swissmedic.ch und www.tierarzneimittel.ch.

15. WEITERE ANGABEN

1 Tube zu 70.9 g

Abgabekategorie D: Abgabe ohne Verschreibung nach Fachberatung

Swissmedic 49133

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit der im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaberin in Verbindung.