

BIJSLUITER

METOMOTYL® 10 mg

tabletten voor honden

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

AST Beheer BV
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Metomotyl 10 mg tabletten voor honden

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet:

Metoclopramidehydrochloride 10,0 mg
(als metoclopramidehydrochloride-monohydraat)

INDICATIES

Frequent braken, maagdilatatatie, chronische gastritis, duodeno-gastrale reflux en diarree gepaard gaande met atonisch maagarmkanaal.

CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij darmobstructies en -perforaties.

BIJWERKINGEN

- extrapyramidale verschijnselen;
- sufheid;
- diarree.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Voor oraal gebruik. 0,25 mg metoclopramidehydrochloride per kg lichaamsgewicht, 4 maal daags.

Lichaamsgewicht	Dosering
10 kg	4x daags ¼ tablet
> 10 - 20 kg	4x daags ½ tablet
> 20 - 30 kg	4x daags ¾ tablet
> 30 - 40 kg	4x daags 1 tablet
> 40 - 50 kg	4x daags 1¼ tablet
> 50 - 60 kg	4x daags 1½ tablet

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.
Bewaren beneden 25°C. Niet in de koelkast of vriezer bewaren.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Niet toedienen aan honden lichter dan 10 kg.

Gebruik tijdens dracht of lactatie

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de dracht en lactatie.

Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Niet toedienen met atropine-achtige stoffen en phenothiazines.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota), indien noodzakelijk

Bij overdosering zijn geen andere bijwerkingen bekend dan die genoemd onder de rubriek 'bijwerkingen'.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

17 februari 2016

OVERIGE INFORMATIE

10 tabletten in een PVC/aluminium blisterverpakking.
Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 117484

KANALISATIE

UDA



AST Farma B.V.
Oudewater