

PRODUKTRESUMÉ VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL

1 DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Microlax, rektallösning

2 KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Aktiva innehållsämnen

1 ml innehåller:

Natriumcitrat 90 mg

Natriumlaurylsulfoacetat 9 mg

Hjälpämnen

Sorbitol, glycerol, sorbinsyra (E 200), renat vatten.

3 LÄKEMEDELSFORM

Rektallösning

4 FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

4.1 Farmakodynamiska egenskaper

Microlax är ett snabbverkande mikrolavemang. Preparatet åstadkommer på fysikalisk-kemisk väg en uppmjukning av fekalierna och en normal tarmtömning underlättas. Effekt erhålls i regel inom 5-15 minuter efter applikationen.

4.2 Farmakokinetiska egenskaper

-

4.3 Miljöegenskaper, i förekommande fall

-

5 KLINISKA UPPGIFTER

5.1 Djurslag

Hund, katt och föl.

5.2 Indikationer

Koprostas hos hund och katt.

Kvarstannande fölbeck.

5.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot de aktiva innehållsämnen eller mot något hjälpämne.

5.4 Biverkningar

Inga kända.

5.5 Särskilda försiktighetsmått vid användning

Ej relevant.

5.6 Användning under dräktighet och laktation

Inga speciella varningar.

5.7 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Det finns inga belägg för läkemedelsinteraktioner eller övriga interaktioner.

5.8 Dosering och administreringssätt

Innehållet appliceras rektalt; ½-3 tuber beroende på djurets storlek. Anpassa införandet av tubspetsen till djurets storlek.

5.9 Överdoser

Ej relevant.

5.10 Särskilda varningar för respektive djurslag

Inga speciella varningar föreligger.

5.11 Karenstid

Ej relevant.

5.12 Skyddsföreskrifter för personer som administrerar läkemedlet till djur

Inga speciella skyddsföreskrifter finns.

6 FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Viktiga blandbarhetsproblem

Inga kända inkompatibiliteter finns.

6.2 Hållbarhet

5 år.

6.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25°C.

6.4 Förpackningstyp och innehåll

Vit plasttub i polyeten av låg densitet med tubspets samt avridbar förslutning 4x5 ml, 12x5 ml, 50x5 ml och 200x5 ml.

6.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använd produkt och avfall, i förekommande fall

Ej relevant.

7 NAMN ELLER FÖRETAGSNAMN OCH ADRESS ELLER REGISTRERAT KONTOR FÖR INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING

McNeil Sweden AB
169 90 Solna

Förbud mot försäljning, förordnande och/eller användning

-

Nummer på godkännandet för försäljning

7039

Datum för första godkännande/förnyat godkännande

1963-12-31 / 2009-07-01

Datum för översyn av produktresumén

2009-01-27