


# Phosphaluvet gel oral

Chiens

250 g



Boehringer  
Ingelheim

## Nom du médicament vétérinaire

Phosphaluvet gel oral

## Composition

Un g contient :

### Substance active :

Phosphate d'aluminium ..... 123,80 mg

### Excipients :

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire
Sorbate de potassium (E 202)	2,65 mg
Sorbitol (E 420)	150,00 mg

Gel blanc crème.

## Espèces cibles

Chiens.

## Indications d'utilisation

- Traitement symptomatique des gastrites aiguës accompagnées ou non de vomissements.
- Limitation des régurgitations et des vomissements en période post-opératoire.

## Contre-indications

Aucune.

## Mises en garde particulières

### Mises en garde particulières :

Aucune.

### Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Agiter le flacon avant l'emploi.

### Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

Se laver les mains après usage.

### Gestation et lactation :

L'innocuité de la spécialité chez les femelles en gestation ou en lactation n'a pas été étudiée cependant, l'absorption de l'aluminium étant faible, son utilisation pendant la gestation et l'allaitement ne semble pas poser de problème particulier.

### Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Le phosphate d'aluminium peut diminuer l'absorption d'autres médicaments.

Le médicament vétérinaire est transparent aux rayons X.

Le médicament vétérinaire ne capte pas les phosphates alimentaires et n'entraîne donc pas de déplétion phosphorée.

### Surdosage :

Non connu.

### Incompatibilités majeures :

Sans objet.

## Effets indésirables

Chiens.

Non connus.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification :

<https://pharmacovigilance-anmv.anses.fr/>.

**Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration**

Voie orale.

Administrer le produit soit directement dans la gueule, soit dans une faible quantité de nourriture à l'aide de la seringue doseuse.

**Gastrites aiguës :**

145 mg de phosphate d'aluminium par kg de poids corporel, soit 1 mL de gel (1 graduation de la seringue doseuse) par kg, matin, midi et soir, pendant 2 à 3 jours consécutifs.

**Régurgitations et vomissements :**

145 mg de phosphate d'aluminium par kg de poids corporel, soit 1 mL de gel (1 graduation de la seringue doseuse) par kg avant l'opération, puis 8 heures après et 3 fois par jour (matin, midi et soir) le lendemain de l'opération.

**Indications nécessaires à une administration correcte**

Sans objet.

**Temps d'attente**

Sans objet.

**Précautions particulières de conservation**

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de conditions particulières de conservation.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte et le flacon après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

**Précautions particulières d'élimination**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts.

**Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire non soumis à ordonnance.

**Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations**

FR/V/2356254 5/1993

Boîte de 1 flacon de 250 g et de 1 seringue doseuse de 5 mL

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

07/2024

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**Coordonnées**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL HEALTH FRANCE  
SCS

29 AVENUE TONY GARNIER  
69007 LYON

France

Tél : 04 72 72 30 00

Fabricant responsable de la libération des lots :

PHARMATIS

ZONE D'ACTIVITÉ EST N°1

60190 ESTRÉES-ST-DENIS

FRANCE