

DIGESTIA SUSPENSION ORAL PARA TERNEROS LACTANTES, LECHONES LACTANTES, CORDEROS LACTANTES, CABRITOS LACTANTES Y CACHORROS LACTANTES

Autorisé

- Calcium hydrogen phosphate (anhydrous)
- Magnesium sulfate heptahydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Hydrochloric acid
- Dimeticone
- PEPSIN

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DIGESTIA SUSPENSION ORAL PARA TERNEROS LACTANTES, LECHONES LACTANTES, CORDEROS LACTANTES, CABRITOS LACTANTES Y CACHORROS LACTANTES

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)
Mouton (agneau)
Porc (porcelet)
Chien (chiot)
Chèvre (chevreau)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
16.76 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
26.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
6.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 0 day

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 0 day

-

Chien (chiot)

- Viande et abats. 0 day

-

Chèvre (chevreau)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA09AC01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CZ Vaccines S.A.U.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/02/1971

Site(s) de libération des lots du produit fini:

CZ Vaccines S.A.U.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

2936 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/12/2013

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.