

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

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
2.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
2.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.05 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

0.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

16.76 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

26.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

6.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 dia

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 dia

-

Dog (puppy)

- Meat and offal. 0 dia

-

Goat (kid)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA09AC01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

CZ Vaccines S.A.U.

Data de autorização de introdução no mercado:

9/02/1971

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridade responsável:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

Data da alteração do estado de autorização:

16/12/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.