

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

DIGESTIA solución oral para terneros lactantes, lechones lactantes, corderos lactantes, cabritos lactantes y cachorros lactantes.

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Pepsina	6,70	mg
Dimeticona	26,40	mg
Ácido clorhídrico.....	16,76	mg
Cloruro de sodio	2,50	mg
Cloruro de potasio	0,70	mg
Cloruro de calcio dihidrato.....	0,048	mg
Sulfato de magnesio heptahidrato	2,50	mg
Hidrogenofosfato de calcio anhidro	2,50	mg

Excipiente:

Agua purificada..... c.s.p.

Suspensión blanca opaca.

3. Especies de destino

Terneros lactantes, lechones lactantes, corderos lactantes, cabritos lactantes y cachorros lactantes.

4. Indicaciones de uso

Tratamiento sintomático de trastornos digestivos asociados a lactancia artificial. Indigestiones por disminución o falta de pepsina y ácido clorhídrico, con vómitos, diarreas de origen gástrico, meteorismo, aerofagia, etc.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Este medicamento no contiene ningún conservante antimicrobiano.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario puede provocar irritación. Evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de contacto accidental con los ojos o con la piel, enjuagar inmediatamente el área afectada con abundante agua limpia. Si la irritación persiste consulte con un médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento veterinario.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación:

No procede.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Ninguno conocido

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o al representante local del titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde

https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

O NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral.

Posología:

Terneros lactantes: 20 ml, 2 veces al día.

Lechones lactantes: 10 ml, 2 veces al día.

Corderos lactantes y cabritos lactantes: 10 ml, 2 veces al día.

Cachorros lactantes: 5 ml, 2 veces al día.

9. Instrucciones para una correcta administración

Agitar bien el envase hasta lograr una suspensión homogénea.

Administrar la dosis recomendada directamente en la boca del animal. También puede administrarse mezclando el medicamento con una pequeña cantidad de agua o leche inmediatamente antes de la administración.

No mezclar el producto con otros medicamentos veterinarios.

10. Tiempos de espera

Carne: Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Proteger de la luz.

Conservar en lugar seco.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2936 ESP.

Formatos:

Caja con 1 frasco de 200 ml.

Caja con 10 frascos de 200 ml.

Frasco de 1 litro.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2024

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
España

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Vetia Animal Health, S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
España
Teléfono: +34 986 33 04 00

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.