

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Laxatract 667 mg/ml jarabe para perros y gatos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Lactulosa 667,0 mg
(como lactulosa, líquida)

Excipiente:

Alcohol bencílico (E1519) 2,0 mg

Líquido transparente y viscoso, incoloro o de color amarillo parduzco pálido.

3. Especies de destino

Perros y gatos.

4. Indicaciones de uso

Tratamiento del estreñimiento (por, p. ej., atonía intestinal después de una intervención quirúrgica, tricobezoares, contenido intestinal excesivo).

Tratamiento sintomático de enfermedades en las que sea necesario facilitar la defecación (p. ej., obstrucciones parciales causadas por tumores o fracturas, divertículos rectales, proctitis o intoxicaciones).

5. Contraindicaciones

No usar en animales con obstrucción gastrointestinal total, perforación digestiva o riesgo de perforación digestiva.

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

La solución de lactulosa contiene pequeñas cantidades de lactosa y galactosa libres, pudiendo alterar las necesidades de insulina en los pacientes diabéticos. Usar con precaución en animales con desequilibrios hidroelectrolíticos previos, ya que la lactulosa puede empeorarlos en caso de provocar diarrea.

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

Este medicamento veterinario puede causar flatulencia y diarrea. Evitar la ingestión accidental, especialmente por los niños. Para evitar una ingestión accidental, usar y mantener el medicamento veterinario fuera del alcance de los niños. Tapar siempre el frasco después del uso.

Este medicamento veterinario contiene alcohol bencílico. Este conservante puede provocar reacciones de hipersensibilidad (alergia). Las personas con hipersensibilidad conocida al alcohol bencílico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Lavarse las manos después de la administración. En caso de contacto directo con la piel o los ojos, lavar con agua corriente. Si la irritación persiste, consulte con un médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación:

La sobredosificación no dará lugar a acontecimientos adversos distintos de los recogidos en la sección de acontecimientos adversos. Reponer líquidos y electrolitos en caso necesario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Perros y gatos:

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):	Flatulencia ^a , distensión gástrica ^a , cólicos ^a
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Diarrea ^b
Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):	Deshidratación ^b

^a Al principio del tratamiento, suelen remitir con el tiempo.

^b Signos de sobredosis (relativa), se debe consultar a un veterinario.

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 a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>.

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

Vía oral.

Perros y gatos: 400 mg de lactulosa por kg de peso corporal al día, que corresponden a 0,6 ml del medicamento veterinario por kg de peso corporal al día. Esta cantidad se debe administrar, preferiblemente, repartida en 2-3 dosis a lo largo del día. Ajustar la dosis según las necesidades. Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

9. Instrucciones para una correcta administración

Para que el tratamiento tenga efecto deben transcurrir, aproximadamente, 2-3 días de tratamiento. En caso de molestias abdominales o diarrea, consulte con un veterinario para ajustar el tratamiento. El medicamento veterinario puede mezclarse con comida o administrarse directamente en la boca.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Período de validez después de abierto el envase primario: 3 meses.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

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

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

3793 ESP

Formatos:

50 ml y 125 ml: frasco de HDPE, cerrado con un adaptador para jeringa (de LPDE) y con una cápsula de cierre (de HDPE)

325 ml: frasco de HDPE, cerrado con un adaptador para jeringa (de LPDE) y con una capsula de cierre (de PP).

Jeringa para uso oral (5 y 10 ml): cilindro y émbolo de polipropileno (PP), graduados en 0,2 ml.

Caja de cartón con 1 frasco de 50 ml y una jeringa para uso oral de 5 ml.

Caja de cartón con 1 frasco de 125 ml y una jeringa para uso oral de 5 ml.

Caja de cartón con 1 frasco de 325 ml y una jeringa para uso oral de 10 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización s:

Dechra Regulatory B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Holanda

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Feramed

Veemweg 1

3771 MT Barneveld

Holanda

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Dechra Veterinary Products S.L.U.

c/Tuset 20, 6ª

08006 Barcelona

España

Tel: 93 544 85 07

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