

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Laxasan 667 mg/ml jarabe para perros y gatos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Lactulosa 667,0 mg
(como lactulosa, líquido)

Líquido transparente, viscoso, incoloro o amarillo-parduzco pálido.

3. Especies de destino

Perros, gatos.

4. Indicaciones de uso

Para el tratamiento del estreñimiento (p. ej. debido a atonía intestinal después de una intervención quirúrgica, bolas de pelo o contenido intestinal excesivo).

Para el tratamiento sintomático de enfermedades o afecciones que requieren que se facilite la defecación (p. ej. obstrucciones parciales incluidas las causadas por tumores y fracturas, divertículo rectal, proctitis).

Tratamiento complementario del envenenamiento en casos en los que es beneficioso que se facilite la defecación.

5. Contraindicaciones

No usar en animales con perforación gastrointestinal u obstrucción gastrointestinal total.

No usar en animales con riesgo de perforación gastrointestinal.

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales

En casos de estreñimiento persistente, especialmente si se producen vómitos repetidos, se debe interrumpir el tratamiento y consultar al veterinario.

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

La solución de lactulosa contiene algo de lactosa y galactosa libres, que pueden alterar las necesidades de insulina en los pacientes diabéticos.

Usar con precaución en animales con desequilibrios de líquidos y electrolitos previos, ya que la lactulosa puede exacerbar estas afecciones, si se produce diarrea.

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

El producto puede provocar flatulencia y diarrea. Evitar la ingestión accidental, especialmente por parte de niños. Para evitar la ingestión accidental, no dejar desatendida una jeringa rellena en presencia de niños.

Gestación y lactancia:

Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Sobredosificación:

En casos de sobredosificación, es previsible que los signos clínicos concuerden con los que se enumeran en la sección sobre acontecimientos adversos. Reponer líquidos y electrolitos si es necesario.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el 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

Perros y gatos:

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):	Flatulencia, distensión gástrica, calambres abdominales ¹
Frecuencia indeterminada (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)	Diarrea ² Deshidratación ²

¹ al principio del tratamiento, por lo general estos síntomas disminuyen con el tiempo

² signos de sobredosificación (relativa); se deberá consultar a un veterinario y la administración del producto se deberá interrumpir.

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.

Debe administrarse a una dosis diaria total de 400 mg/kg de peso corporal (que se corresponden con 0,6 ml/kg/día), divididos preferiblemente en 2-3 dosis a lo largo de 24 horas. Puede mezclarse con la comida o administrarse directamente en la boca.

El veterinario puede ajustar la posología basándose en la respuesta clínica individual.

Pueden ser necesarios 2-3 días de tratamiento antes de que aparezca un efecto del tratamiento.

Consulte al veterinario si aparecen molestias abdominales o diarrea.

9. Instrucciones para una correcta administración

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una posología correcta.

El jarabe debe administrarse usando la jeringa de 5 ml o 10 ml que se proporciona. Para conseguir la dosis requerida, quite el tapón del frasco e introduzca la punta de la aguja en el adaptador del frasco.

Invierta el frasco para extraer la dosis necesaria. No saque la jeringa mientras el frasco está en posición invertida.

Vuelva a colocar el frasco en posición vertical y saque la jeringa del frasco.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

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

No conservar a temperatura superior a 25 °C.

Conservar el envase en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

Conservar el frasco en posición vertical.

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

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

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

4531 ESP

Formatos:

Caja de cartón con un frasco de 100 ml y 2 jeringas orales de 5 ml (graduada en incrementos de 0,2 ml) y 10 ml (graduada en incrementos de 0,5 ml).

Caja de cartón con un frasco de 250 ml y 2 jeringas orales de 5 ml (graduada en incrementos de 0,2 ml) y 10 ml (graduada en incrementos de 0,5 ml).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

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 y fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Alfasan Nederland B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden The
Netherlands
Tel: +31-348-416945

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
The Netherlands

17. Información adicional