

PROSPECTO:
Cantharis compositum Uso Veterinario Solución inyectable

Medicamento homeopático veterinario sin indicaciones terapéuticas aprobadas.

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

Sustancias activas:

Acidum arsenicosum	D4	10,0 mg
Hepar sulfuris	D6	10,0 mg
Mercurius solubilis Hahnemanni	D6	10,0 mg
Lytta vesicatoria	D4	10,0 mg

Excipientes:

Cloruro de sodio
Agua para preparaciones inyectables, c.s.

ESPECIES DE DESTINO

Bovino, caprino, caballos, burros, ovino, porcino, conejos.
Perros, gatos.

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular, subcutánea e intravenosa.

Posología:

Dosis individual conforme a especie y tamaño aproximado.

Bovino, caballos, burros: 5-10 ml al día

Porcino: 4-5ml al día

Lechones: 2-3ml al día

Ovino, caprino: 2ml al día

Perros de gran tamaño: 3-4ml al día

Perros de tamaño medio: 2ml al día

Perros de pequeño tamaño, gatos: 1-2ml al día

Cachorros, conejos: 0,5-1ml al día

En cuadros agudos puede repetirse la dosis recomendada durante un tiempo de hasta 3 semanas.

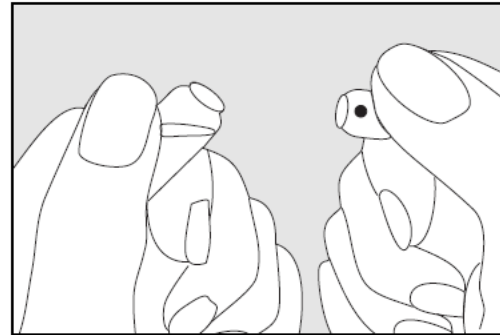
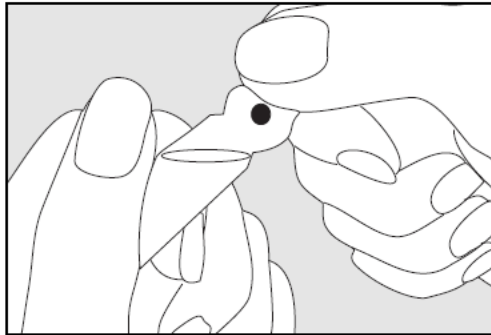
En enfermedades crónicas, recidivas y tratamientos prolongados se puede administrar la dosis individual periódicamente cada 2-4 días.

Apertura de las ampollas:

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-02-07



Manejar con cuidado. Siga las instrucciones de apertura cuidadosamente. No es necesario cortar la ampolla para su apertura. En caso de que se encuentre solución en la parte superior de la ampolla, incline y golpee ligeramente en la parte superior para que baje.

Coloque la ampolla con el punto coloreado hacia arriba. Abra la ampolla tirando hacia atrás, es decir en dirección posterior y lejos del punto coloreado. Cualquier contenido sobrante debe ser desechado.

TIEMPOS DE ESPERA

Bovino, caprino, ovino, caballos, porcino, conejos:
Carne: cero días.

Bovino, caprino, ovino:
Leche: cero horas.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Conservar las ampollas en el embalaje exterior con objeto de protegerlas de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta, caja o el envase después de CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez despues de abierto el envase: uso inmediato.

ADVERTENCIAS ESPECIALES

Reacciones adversas:

Pueden producirse agravaciones homeopáticas iniciales que, no obstante, son pasajeras y no revisten mayor importancia.

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde

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

Contraindicaciones:

No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas o a algún excipiente.

Advertencias especiales para cada especie de destino:

Ninguna.

Precauciones especiales de uso:

Este medicamento veterinario no contiene ningún conservante antimicrobiano.

Precauciones especiales para su uso en animales:

Consulte a su veterinario si los síntomas persisten durante la utilización de este medicamento.

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

Administrar el medicamento con precaución.

En caso de autoinyección accidental o derrame sobre la piel, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Gestación, lactancia, puesta:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación, la lactancia o la puesta.

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

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No se han descrito.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

Dada la naturaleza de este medicamento la intoxicación es poco probable.

Incompatibilidades:

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

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

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

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

FECHA EN LA QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Noviembre 2020

FORMATOS

Caja de cartón conteniendo 5 ampollas de 5 ml
Caja de cartón conteniendo 50 ampollas de 5 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN
3288 ESP

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
Administración exclusiva por el veterinario.

**NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y,
EN SU CASO, DEL FABRICANTE**

Titular de la autorización de comercialización:
Laboratorios Heel España, S.A.U.
C/Madroño, s/n, 28770 Colmenar Viejo (Madrid)

Fabricante responsable de la liberación del lote:
Biologische Heilmittel Heel GmbH
Baden-Baden, Alemania