

# RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

## 1. NOM DU MEDICAMENT VETERINAIRE

OSTEYL SOLUTION BUvable

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Un mL de solution  
contient en parts égales :

### Substances actives :

Calcarea ostreica 4 CH 163,2  
..... mg

Calcarea phosphorica 4 163,2  
CH..... mg

Calcarea fluorica 4 CH 163,2  
..... mg

Ferrum phosphoricum 5 163,2  
CH ..... mg

Sulfur iodatum 4 CH 163,2  
..... mg

Silicea 5 CH 163,2  
..... mg

### Excipient :

Composition qualitative en excipients et autres composants
Ethanol à 15 % (E1510)

Solution claire et incolore.

## 3. INFORMATIONS CLINIQUES

### 3.1 Espèces cibles

Bovins, ovins, caprins, équins, porcins, lapins et volailles.

### **3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible**

Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans les troubles du métabolisme calcique.

### **3.3 Contre-indications**

Aucune.

### **3.4 Mises en garde particulières**

Aucune.

### **3.5 Précautions particulières d'emploi**

#### **Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles**

Consulter un vétérinaire si les symptômes persistent.

#### **Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux**

Sans objet.

#### **Précautions particulières concernant la protection de l'environnement**

Sans objet.

#### **Autres précautions**

### **3.6 Effets indésirables**

Non connus.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification.

### **3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte**

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation ou de la lactation.

#### Gestation et lactation :

Cependant, les médicaments homéopathiques sont traditionnellement utilisés chez les femelles en gestation et en lactation.

### **3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions**

Aucune connue.

### **3.9 Voies d'administration et posologie**

5 mL matin et soir pendant 10 jours. Administrer soit directement dans la gueule de l'animal, soit diluer dans l'eau de boisson à la concentration de 1 mL par litre, soit mélanger à l'aliment.

### **3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)**

Aucun connu.

### **3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance**

Sans objet.

### **3.12 Temps d'attente**

Zéro jour.

## **4. INFORMATIONS PHARMACOLOGIQUES**

Médicament homéopathique associant plusieurs souches dont les propriétés, dans l'indication proposée, sont reconnues par les matières médicales homéopathiques.

### **4.1 Code ATCvet**

## **5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES**

### **5.1 Incompatibilités majeures**

Aucune information n'est disponible sur des interactions potentielles ou des incompatibilités de ce médicament vétérinaire

administré par voie orale en le mélangeant à de l'eau de boisson contenant des produits biocides, des additifs alimentaires ou d'autres substances utilisées dans l'eau de boisson.

## **5.2 Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 5 ans.

## **5.3 Précautions particulières de conservation**

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

## **5.4 Nature et composition du conditionnement primaire**

Flacon verre coloré type III

Bouchon à vis polyéthylène

Godet mesureur polypropylène (1L)

Seringue graduée polyéthylène basse densité (125 mL)

## **5.5 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

## **6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

BOIRON

## **7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

FR/V/4388505 5/2012

Boîte de 1 flacon de 125 mL et de 1 seringue graduée

Flacon de 1 L avec godet mesureur

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

## **8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION**

15/06/2012

**9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT**

28/10/2025

**10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES**

Médicament vétérinaire non soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).