

PROSPECTO:
Zeel Uso Veterinario Solución inyectable

Medicamento homeopático veterinario sin indicaciones terapéuticas aprobadas.

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

Sustancias activas:

Cartilago suis	D6	1,0 mg
Funiculus umbilicalis suis	D6	1,0 mg
Embryo totalis suis	D6	1,0 mg
Placenta totalis suis	D6	1,0 mg
Solanum dulcamara	D3	5,0 mg
Symphytum officinale	D6	5,0 mg
Nadidum	D8	1,0 mg
Coenzyme A	D8	1,0 mg
Sanguinaria canadensis	D4	1,5 mg
Arnica montana	D3	10,0 mg
Sulfur	D6	1,8 mg
Natrium diethyloxalaceticum	D8	1,0 mg
Acidum DL-alpha-liponicum	D8	1,0 mg
Rhus toxicodendron	D2	5,0 mg

Excipientes:

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

Solución límpida e incolora

ESPECIES DE DESTINO

Bovino, caprino, caballos, burros, ovino, porcino, conejos.
Perros, gatos, roedores, aves ornamentales.

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea, intramuscular, intravenosa y periarticular.

Posología:

Dosis individual conforme a especie y tamaño aproximado.

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

Porcino: 4-5 ml al día

Lechones: 2-3 ml al día

Ovino, caprino: 2 ml al día

Perros de gran tamaño: 3-4 ml al día

Perros de tamaño medio: 2 ml al día

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

CORREO ELECTRÓNICO

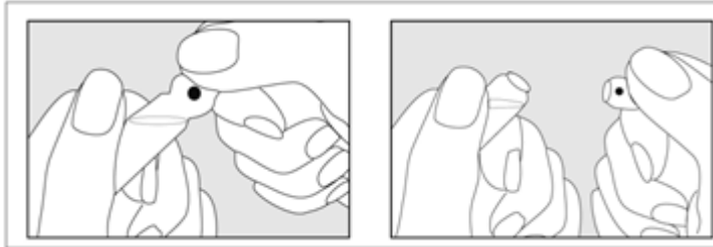
smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-11

Cachorros, conejos: 0,5-1 ml al día
Roedores, aves ornamentales: 0,5 ml al día

En tratamientos prolongados de enfermedades crónicas o tendencia a la recidiva, se puede administrar la dosis individual periódicamente cada 2-4 días.

Apertura de las ampollas:



Punto coloreado hacia arriba

- 1) En caso de que se encuentre solución en la parte superior de la ampolla, dar unos ligeros golpes para que baje.
- 2) Abrir las ampollas tirando hacia atrás, es decir en dirección posterior al punto coloreado.

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.

Período de validez después 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 casos de hipersensibilidad a las sustancias activas o a algún excipiente.

Advertencias especiales para cada especie de destino:

No procede.

Precauciones especiales de uso:

Este medicamento 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:

Las personas con hipersensibilidad conocida a *Arnica montana* deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Administrar el medicamento con precaución.

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

Gestación, lactancia o 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:

Ninguna conocida.

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 QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Enero 2019

FORMATOS

Caja de cartón conteniendo 5 ampollas de 5 ml

Caja de cartón conteniendo 50 ampollas de 5 ml

Registro nº 2810 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 RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

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