

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

OSTEOTRAUMYL

2. Composition qualitative et quantitative

Un g contient :

Substance(s) active(s) :

Calcarea carbonica 3 DH	0,1428 g
Calcarea fluorica 3 DH	0,0989 g
Calcarea phosphorica 3 DH	0,1428 g
Sulfur iodatum 3 DH	0,0989 g
Arnica montana 3 DH	0,1428 g
Symphytum officinale 3 DH	0,1428 g
Ruta graveolens 3 DH	0,1428 g

Pour la liste complète des excipients, voir la rubrique « Liste des excipients ».

3. Forme pharmaceutique

Poudre orale

4.1. Espèces cibles

Bovins, ovins, caprins, équins et les porcins.

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Chez les bovins, les ovins, les caprins, les équins et les porcins :

- Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans les troubles du métabolisme calcique.

4.3. Contre-indications

Non connues.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Aucune.

ii) Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Sans objet.

iii) Autres précautions

Consulter un vétérinaire si les symptômes persistent.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non connus.

4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

L'innocuité de la spécialité chez la femelle pendant la gestation et la lactation n'a pas été étudiée. Cependant, ce médicament homéopathique est traditionnellement utilisé pendant la gestation et la lactation.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Non connues.

4.9. Posologie et voie d'administration

10 à 20 g (soit 1 à 2 cuillères à soupe) par jour pendant 3 semaines. Administrer soit directement dans la gueule de l'animal, soit diluer dans l'eau de boisson, soit mélanger à l'aliment.

4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Non connu.

4.11. Temps d'attente

Viande et abats : zéro jour.

Lait : Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

5. Propriétés pharmacologiques

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

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

6.1. Liste des excipients

Lactose

6.2. Incompatibilités majeures

Non connues.

6.3. Durée de conservation

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

6.4. Précautions particulières de conservation

A conserver à une température ne dépassant 25°C.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Pot polypropylène

6.6. Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

BOIRON
2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS
69510 MESSIMY
FRANCE

8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/0913144 6/2012

Pot de 500 g

Pot de 1 kg

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

15/06/2012 - 15/06/2017

10. Date de mise à jour du texte

01/06/2017