

PROSPECTO

Nux vomica-Homaccord Uso Veterinario Solución inyectable

Medicamento homeopático veterinario sin indicaciones terapéuticas aprobadas.

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

Sustancias activas:

Bryonia	D4	2,0 mg
Bryonia	D6	2,0 mg
Bryonia	D10	2,0 mg
Bryonia	D15	2,0 mg
Bryonia	D30	2,0 mg
Bryonia	D200	2,0 mg
Bryonia	D1000	2,0 mg
Citrullus colocynthis	D5	3,0 mg
Citrullus colocynthis	D10	3,0 mg
Citrullus colocynthis	D30	3,0 mg
Citrullus colocynthis	D200	3,0 mg
Lycopodium clavatum	D5	3,0 mg
Lycopodium clavatum	D10	3,0 mg
Lycopodium clavatum	D30	3,0 mg
Lycopodium clavatum	D200	3,0 mg
Lycopodium clavatum	D1000	3,0 mg
Strychnos nux-vomica	D4	2,0 mg
Strychnos nux-vomica	D10	2,0 mg
Strychnos nux-vomica	D15	2,0 mg
Strychnos nux-vomica	D30	2,0 mg
Strychnos nux-vomica	D200	2,0 mg
Strychnos nux-vomica	D1000	2,0 mg

Excipientes:

Cloruro de sodio

Agua para preparaciones inyectables, c.s.

ESPECIES DE DESTINO

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

Perros, gatos, roedores, aves ornamentales.

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vías de administración: intramuscular, subcutánea e intravenosa

Posología:

Dosis individual conforme a especie y tamaño aproximado.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

Bovino, caballos, burros, porcino: 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
Roedores, aves ornamentales: 0,5ml al día

En cuadros en los que sea necesario puede repetirse la dosis recomendada a las 12 y 24 horas. En enfermedades crónicas, recidivas y tratamientos prolongados o terapias de soporte, se puede administrar la dosis periódicamente cada 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.

TIEMPO 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.

Periodo de validez una vez abierto el envase: uso inmediato.

ADVERTENCIAS ESPECIALES

Reacciones adversas:

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

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo al veterinario.

Contraindicaciones:

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

Precauciones especiales para su uso en animales:

Si los síntomas persisten, se debe consultar con un veterinario.

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

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, 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.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

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

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

23 de mayo de 2017

FORMATOS

Caja de cartón conteniendo 5 ampollas de 5 ml

Caja de cartón conteniendo 50 ampollas de 5 ml

NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2337 ESP

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

**Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
Administración bajo control o supervisión del veterinario**