

## PROSPECTO

### ENGYSTOL USO VETERINARIO SOLUCIÓN INYECTABLE

Medicamento homeopático veterinario sin indicaciones terapéuticas aprobadas.

#### COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

##### Sustancias activas:

Vincetoxicum hirundinaria	D6	6,0 mg
Vincetoxicum hirundinaria	D10	6,0 mg
Vincetoxicum hirundinaria	D30	6,0 mg
Vincetoxicum e cinere	D30	1,0 mg
Sulfur	D4	3,0 mg
Sulfur	D10	3,0 mg

##### Excipientes:

Cloruro de sodio

Agua para preparaciones inyectables, c.s.

#### ESPECIES DE DESTINO

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

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 los cuadros en los que sea necesario puede repetirse la dosis recomendada cada 24 horas, durante un máximo de 5 días consecutivos.

##### 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 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 cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su 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 muéstrela 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 SU 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**

27 de abril 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**

2352 ESP

**Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.**

**Administración bajo control o supervisión del 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