

PROSPECTO:

KATA CYNARA SOLUCIÓN ORAL

Medicamento homeopático veterinario sin indicaciones terapéuticas aprobadas.

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

Sustancias activas:

Strychnos nux vómica	D4	100 mg
Lycopodium clavatum	D4	100 mg
Silybum marianum	D4	100 mg
Rosmarinus officinalis	D4	100 mg
Taraxacum officinale	D4	100 mg
Chelidonium majus	D4	100 mg
Hydrastis canadensis	D4	100 mg
Cynara scolymus	D4	100 mg
Berberis vulgaris	D4	100 mg
Solidago virgaurea	D4	100 mg

Excipientes:

Etanol 96 % v/v
Hidroxipropilcelulosa
Agua purificada, c.s.

Solución transparente viscosa.

ESPECIES DE DESTINO

Perros y gatos.

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral

Posología:

- Perro pequeño y gato: 10 gotas al día
- Perro mediano: 20 gotas al día
- Perro grande: 30 gotas al día

Un ml equivale a 20 gotas

TIEMPO DE ESPERA

No procede

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar el envase en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta y en la caja después de CAD.

Período de validez después de abierto el envase: 2 meses.

ADVERTENCIAS ESPECIALES

Reacciones adversas:

En muy raras ocasiones pueden producirse agravaciones homeopáticas que, no obstante, son pasajeras y no revisten mayor importancia.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

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

Advertencias especiales para cada especie de destino:

No procede.

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:

En caso de ingestión accidental consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación o la lactancia. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario:
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

20 de junio de 2018

FORMATOS

Formato:

Caja con 1 envase cuentagotas de 30 ml

NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2691 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 DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

LABORATORIOS OVEJERO S.A.

Ctra. León – Vilecha Nº 30

24192 – León - España