

**PROSPECTO:**  
**Mucosa compositum Uso Veterinario Solución inyectable**

Medicamento homeopático veterinario sin indicaciones terapéuticas aprobadas.

**COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA**

Cada ml contiene:

**Sustancias activas:**

|                               |     |       |
|-------------------------------|-----|-------|
| Argentum nitricum             | D6  | 10 mg |
| Atropa bella-donna            | D10 | 10 mg |
| Ceanothus americanus          | D4  | 10 mg |
| Colibacillinum nosode         | D28 | 10 mg |
| Hydrastis canadensis          | D4  | 10 mg |
| Kalium bichromicum            | D8  | 10 mg |
| Creosotum                     | D10 | 10 mg |
| Lachesis                      | D10 | 10 mg |
| Mandragora e radice siccata   | D10 | 10 mg |
| Marsdenia cundurango          | D6  | 10 mg |
| Momordica balsamina           | D6  | 10 mg |
| Mucosa coli suis              | D8  | 10 mg |
| Mucosa ductus choledochi suis | D8  | 10 mg |
| Mucosa duodeni suis           | D8  | 10 mg |
| Mucosa ilei suis              | D8  | 10 mg |
| Mucosa jejuni suis            | D8  | 10 mg |
| Mucosa nasalis suis           | D8  | 10 mg |
| Mucosa oculi suis             | D8  | 10 mg |
| Mucosa oesophagi suis         | D8  | 10 mg |
| Mucosa oris suis              | D8  | 10 mg |
| Mucosa pulmonis suis          | D8  | 10 mg |
| Mucosa pylori suis            | D8  | 10 mg |
| Mucosa recti suis             | D8  | 10 mg |
| Mucosa vesicae urinariae suis | D8  | 10 mg |
| Mucosa vesicae felleae suis   | D8  | 10 mg |
| Oxalis acetosella             | D6  | 10 mg |
| Pankreas suis                 | D10 | 10 mg |
| Phosphorus                    | D8  | 10 mg |
| Psychotria ipecacuanha        | D8  | 10 mg |
| Pulsatilla pratensis          | D6  | 10 mg |
| Semecarpus anacardium         | D6  | 10 mg |
| Strychnos nux-vomica          | D13 | 10 mg |
| Sulfur                        | D8  | 10 mg |
| Ventriculus suis              | D8  | 10 mg |
| Veratrum album                | D4  | 10 mg |
| Natrium diethyloxalaceticum   | D8  | 10 mg |

**Excipientes:**

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

**ESPECIES DE DESTINO**

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

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

## **POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

Vía 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 cuadros en los que sea necesario puede repetirse la dosis recomendada a las 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.

## **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 y caja del 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/medicamentos Veterinarios/docs/formulario\\_tarjeta\\_verde.doc](https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentos Veterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc)

### Contraindicaciones:

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

### Precauciones especiales de uso:

Este medicamento no contiene ningún conservante antimicrobiano.

### 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 accidental o derrame sobre la piel, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta.

### Gestación, lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia.

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.

### 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

Febrero 2019

## 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

2762 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 exclusiva por el veterinario.**