

PROSPECTO:
Traumeel Uso Veterinario Comprimidos

Medicamento homeopático veterinario sin indicaciones terapéuticas aprobadas.

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada comprimido (301,5 mg) contiene:

Sustancias activas:

Achillea millefolium	D3	15,0 mg
Aconitum napellus	D3	30,0 mg
Atropa bella-donna	D4	75,0 mg
Bellis perennis	D3	6,0 mg
Calendula officinalis	D3	15,0 mg
Echinacea	D3	6,0 mg
Echinacea purpurea	D3	6,0 mg
Hamamelis virginiana	D3	15,0 mg
Hepar sulfuris	D8	30,0 mg
Matricaria recutita	D3	24,0 mg
Mercurius solubilis Hahnemanni	D8	30,0 mg
Symphytum officinale	D8	24,0 mg
Arnica montana	D3	15,0 mg
Hypericum perforatum	D2	3,0 mg

Excipientes:

Estearato de magnesio,
Lactosa monohidrato, c.s.

Comprimidos circulares, planos biselados, de color blanco.

ESPECIES DE DESTINO

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

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía de administración: vía oral.

Posología:

Dosis individual conforme a especie y tamaño aproximado.

Bovino, caballos, burros: 6-10 comprimidos

Porcino: 3 comprimidos

Ovino, caprino: 2 comprimidos

Perros de gran tamaño: 3 comprimidos

Perros de tamaño medio: 2 comprimidos

Perros de pequeño tamaño, gatos: 1 comprimido



Administración de la dosis individual 2-3 veces al día. En condiciones agudas la dosis individual puede inicialmente repetirse cada media hora a una hora durante un máximo de 4 horas.

TIEMPOS DE ESPERA

Bovino, caprino, ovino, caballos, porcino:
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 el envase en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz y de la humedad.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o en la caja después de CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase: 1 año.

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/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

Contraindicaciones:

No administrar a animales intolerantes a la lactosa.

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

Precauciones especiales para su uso en animales:

Consulte a su veterinario si los síntomas persisten durante la utilización de este medicamento.

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



Administrar el medicamento con precaución.

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

Gestación y 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.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

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

Incompatibilidades:

No procede.

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

03/2019

FORMATOS

Formato:

Caja con 1 envase de 100 comprimidos de 301,5 mg.

NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2915 ESP

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

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

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