

PROSPECTO:

Solidago compositum Uso Veterinario Solución inyectable

Medicamento homeopático veterinario sin indicaciones terapéuticas aprobadas.

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

Sustancias activas:

Acidum arsenicosum	D12	10,0 mg
Apisinum	D8	10,0 mg
Argentum nitricum	D6	10,0 mg
Baptisia tinctoria	D4	10,0 mg
Barosma	D8	10,0 mg
Berberis vulgaris	D4	10,0 mg
Capsicum annuum	D6	10,0 mg
Chondrodendron	D6	10,0 mg
Cuprum sulfuricum	D6	10,0 mg
Equisetum hiemale	D4	10,0 mg
Hepar sulfuris	D10	10,0 mg
Hydrargyrum bichloratum	D8	10,0 mg
Lytta vesicatoria	D6	10,0 mg
Natrium pyruvicum	D10	10,0 mg
Orthosiphon aristatus	D6	10,0 mg
Pyelon suis	D10	10,0 mg
Smilax	D6	10,0 mg
Solidago virgaurea	D4	10,0 mg
Terebinthina laricina	D6	10,0 mg
Ureter suis	D10	10,0 mg
Urethra suis	D10	10,0 mg
Vesica urinaria suis	D8	10,0 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

Vía subcutánea, intramuscular, intravenosa e intradérmica.

Posología:

Dosis individual conforme a especie y tamaño aproximado.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

Página 1 de 4

C/CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID
TEL: 91 822 54 01
FAX: 91 822 54 43

Salvo que se indique lo contrario:

Caballos, bovino (más de 500 kg): 10 ml al día

Caballos, bovino, burros (hasta 500 kg): 5 ml al día

Porcino: 3-5 ml al día

Ovino, caprino: 3-4 ml al día

Perros de gran tamaño (más de 25 kg): 3-4 ml al día

Perros de tamaño medio (15-25 kg): 2 ml al día

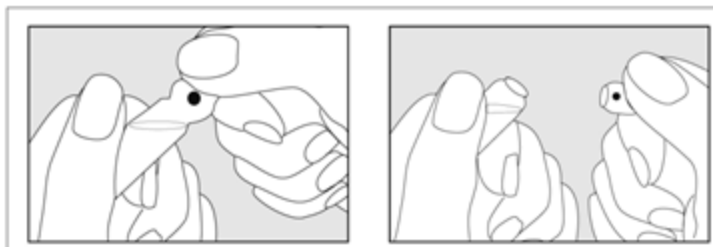
Perros de pequeño tamaño, gatos (hasta 15 kg): 1-2 ml al día

Cachorros, conejos, roedores, pájaros ornamentales: 0.5 ml al día

En condiciones agudas la dosis única inicial se puede repetir después de 24 horas, y luego continuar con la dosis estándar.

Para el tratamiento a largo plazo de las enfermedades crónicas, administrar una sola dosis a intervalos de 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, en la caja o en el 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/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

Contraindicaciones:

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

Advertencias especiales para cada especie de destino:

Ninguna.

Precauciones especiales para su uso:

Este medicamento no contiene ningún conservante antimicrobiano.

Precauciones especiales para su uso en animales:

Consulte a su veterinario si los síntomas persisten o se agravan 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 autoinyección accidental o derrame sobre la piel, 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.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Por favor, informe al veterinario si el animal recibe algún otro medicamento.

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

FORMATOS

Caja de cartón conteniendo 5 ampollas de 2,2 ml

Caja de cartón conteniendo 50 ampollas de 2,2 ml

NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3632 ESP

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

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración exclusiva por el veterinario.