

PROSPECTO:

KATAMAST pomada intramamaria

Medicamento homeopático veterinario sin indicaciones terapéuticas aprobadas.

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada jeringa de 8 gramos contiene:

Sustancias activas:

Avena sativa	D3	0,184 g
Calendula officinalis	D3	0,176 g
Echinacea purpurea	C4	0,03 g
Hypericum perforatum	D4	0,057 g
Phytolacca americana	D3	0,174 g
Solidago virgaurea	C2	0,070 g

Excipientes:

Polietilenglicol 400 Polietilenglicol 4000

Pomada untuosa, homogénea, de color blanco o ligeramente amarillento, libre de partículas extrañas.

ESPECIES DE DESTINO

Bovino (vacas), ovino (ovejas) y caprino (cabras)

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía de administración: vía intramamaria.

Vacas: Inyectar el contenido de un aplicador cada 12 horas, de 2 a 5 días.

Ovejas y cabras: Inyectar el contenido de ½ o 1 aplicador (según criterio facultativo) cada 12

horas, de 2 a 5 días.

TIEMPOS DE ESPERA

Bovino (vacas), ovino (ovejas) y caprino (cabras):

Carne: cero días.

Bovino (vacas), ovino (ovejas) y caprino (cabras):

Leche: cero horas.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

CORREO ELECTRÓNICO



Conservar la jeringa en el embalaje exterior con objeto de protegerla 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.

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.

Advertencias especiales para cada especie de destino:

Ninguna.

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.

<u>Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:</u>

En caso de derrame sobre la piel accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele 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:

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.

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

FORMATOS

Formato:

Caja con 4 jeringas intramamarias de 8 gramos

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 y fabricante responsable de la liberación del lote:

Página 3 de 3

LABORATORIOS OVEJERO S.A. Ctra. León – Vilecha Nº 30 24192 - León - España Teléfono: 902 23 57 00 Fax: 987 20 53 20

Correo electrónico (e-mail): ovejero@labovejero.es

F-DMV-01-12