



## **RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO**

### **1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

CARDUUS COMPOSITUM USO VETERINARIO SOLUCIÓN INYECTABLE

### **2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA**

#### **Sustancias activas:**

Chelidonium majus	D3	1,0 mg
Cinchona pubescens	D2	1,0 mg
Citrullus colocynthis	D5	3,0 mg
Lycopodium clavatum	D2	1,0 mg
Myristica fragans	D3	1,0 mg
Phosphorus	D5	0,5 mg
Silybum marianum	D1	0,5 mg
Veratrum album	D5	2,0 mg

#### **Excipientes:**

Cloruro de sodio		
Agua para preparaciones inyectables, c.s.		1,0 ml

Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1.

### **3. FORMA FARMACÉUTICA**

Solución inyectable  
Solución incolora para inyección

### **4. DATOS CLÍNICOS**

#### **Especies de destino**

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

#### **4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies de destino**

Medicamento homeopático veterinario sin indicaciones terapéuticas aprobadas.

#### **4.3 Contraindicaciones**

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

#### **4.4 Advertencias especiales para cada especie de destino**

No procede

#### **4.5 Precauciones especiales de uso**



### **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 a los animales**

Administrar el medicamento con precaución.

En caso de autoinyección, derrame sobre la piel accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

#### **4.6 Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)**

Pueden producirse agravaciones homeopáticas iniciales que, no obstante, son pasajeras y no revisten mayor importancia.

#### **4.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la 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.

#### **4.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

No se han descrito.

#### **4.9 Posología y vías de administración**

Vía intramuscular, subcutánea e intravenosa.

Posología:

Dosis individual conforme a especie y tamaño aproximado.

Bovino, equino (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.

#### **4.10 Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario**

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



#### **4.11 Tiempos de espera**

Bovino, caprino, ovino, equino (caballos), porcino, conejos: Carne: cero días.

Bovino, caprino, ovino: Leche: cero horas.

### **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**

Medicamento homeopático veterinario sin indicaciones terapéuticas aprobadas.

### **6. DATOS FARMACÉUTICOS**

#### **6.1 Lista de excipientes**

Agua para preparaciones inyectables  
Cloruro de sodio

#### **6.2 Incompatibilidades**

No se han descrito

#### **6.3 Período de validez**

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años  
Periodo de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

#### **6.4. Precauciones especiales de conservación**

Conservar las ampollas en el embalaje exterior con objeto de protegerlas de la luz.

#### **6.5 Naturaleza y composición del envase primario**

Caja de cartón conteniendo 5 ampollas de 5 ml de vidrio borosilicato clase hidrolítica I, tipo OPC (One Point Cut).

Caja de cartón conteniendo 50 ampollas de 5 ml de vidrio borosilicato clase hidrolítica I, tipo OPC (One Point Cut).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos

#### **6.6 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso**

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con la normativa vigente.

### **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Laboratorios Heel España, S.A.U.  
Polígono La Mina

MINISTERIO DE SANIDAD,  
SERVICIOS SOCIALES  
E IGUALDAD

Agencia Española de  
Medicamentos y  
Productos Sanitarios



Calle Madroño s/n  
28770 Colmenar Viejo (Madrid)

**8. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

2643 ESP

**9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN O DE LA RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN**

11 de octubre de 2012

**10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO**

11 de octubre de 2012

**PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO**

Condiciones de dispensación: **Medicamento sujeto a prescripción veterinaria**

Condiciones de administración: **Administración exclusiva por el veterinario**