



## FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

DEFENSIN POLVO ORAL

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada g contiene:

#### Sustancias activas:

Aconitum napellus	D4	0,10 g
Arnica montana	D5	0,15 g
Bryonia	D6	0,03 g
Echinacea angustifolia	D4	0,10 g
Echinacea purpurea	D4	0,10 g
Hydrargyrum bichloratum	D6	0,03 g
Lachesis	D10	0,03 g
Phosphorus	D8	0,03 g
Pulsatilla pratensis	D8	0,10 g
Sulfur	D6	0,01 g
Sulfur	D10	0,01 g
Vincetoxicum hirundinaria	D6	0,02 g
Vincetoxicum hirundinaria	D10	0,02 g
Vincetoxicum hirundinaria	D30	0,02 g

#### Excipientes:

Lactosa monohidrato, c.s.

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

### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Polvo oral

### 4. DATOS CLÍNICOS

#### 4.1 Especies de destino

Bovino, equino, porcino, ovino, caprino, aves y conejos.

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

Medicamento homeopático veterinario sin indicaciones terapéuticas aprobadas.

#### 4.3 Contraindicaciones

No administrar en pacientes con trastornos de la función renal.

No administrar en lactantes o animales muy jóvenes.

No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas o a algún excipiente.  
No administrar a animales intolerantes a la lactosa.  
Ver apartado 4.7.

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

Ninguna.

#### **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 veterinario a los animales

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole 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 utilizar este medicamento durante la gestación o la lactancia.

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

No existe información disponible.

#### **4.9 Posología y vía de administración**

Vía oral.

Se puede administrar directamente en la boca del animal, junto con la comida o disuelto en una pequeña cantidad de agua de bebida.

Posología:

Bovino, equino y porcino: 10 g/día.

Ovino y caprino: 5 – 10 g/día.

Aves: 0,1 g/día.

Conejos: 0,2 g/día

#### **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**

Carne: Cero días.

Huevos: Cero horas.

Su uso no está autorizado en hembras en lactación.

## **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**

Medicamento homeopático veterinario sin indicaciones terapéuticas aprobadas.

## **6. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **6.1 Lista de excipientes**

Lactosa monohidrato.

### **6.2 Incompatibilidades**

Ninguna conocida.

### **6.3 Periodo de validez**

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años

Período de validez después de abierto el envase primario: 3 meses

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

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

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

Bolsa multicapa de poliéster, aluminio y polietileno de baja densidad (capa interna).

Formatos:

Caja con 10 bolsas de 100 g

Caja con 5 bolsas de 1 kg

### **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 OVEJERO S.A.

Ctra. León-Vilecha nº 30

24192 – León (España)

Tel: 902 235 700  
Fax: 987 205 320  
Correo electrónico (e-mail): ovejero@labovejero.es

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

2516 ESP

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

Fecha de la primera autorización: 18 de abril de 2012  
Fecha de la última renovación:

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

Septiembre 2013

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

Condiciones de dispensación: **Medicamento sujeto a prescripción veterinaria**  
Condiciones de administración: **Administración bajo control o supervisión del veterinario**