



## FICHA TÉCNICA

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

OVARIUM COMPOSITUM USO VETERINARIO SOLUCIÓN INYECTABLE

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

#### Sustancias activas:

Acidum cis-aconicum	D10	10,0 mg
Apisinum	D8	10,0 mg
Aquilegia vulgaris	D4	10,0 mg
Calvatia gigantea	D6	10,0 mg
Cypripedium parviflorum var.pubescens	D6	10,0 mg
Hydrastis canadensis	D4	10,0 mg
Hypophysis suis	D13	10,0 mg
Creosotum	D8	10,0 mg
Lachesis	D10	10,0 mg
Lilium lancifolium	D4	10,0 mg
Magnesium phosphoricum	D10	10,0 mg
Mercurius solubilis Hahnemanni	D10	10,0 mg
Ovarium suis	D8	10,0 mg
Placenta totalis suis	D10	10,0 mg
Psychotria ipecacuanha	D6	10,0 mg
Pulsatilla pratensis	D18	10,0 mg
Sepia officinalis	D10	10,0 mg
Tuba uterina suis	D10	10,0 mg
Uterus suis	D10	10,0 mg

#### Excipientes:

Cloruro de sodio

Agua para preparaciones inyectables, c.s.

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

### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

Solución incolora para inyección

### 4. DATOS CLÍNICOS

#### 4.1 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**

Este medicamento no contiene ningún conservante antimicrobiano.

##### 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

Administrar el medicamento con precaución.

En caso de autoinyección accidental o derrame sobre la piel, 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**

Ninguna conocida.

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

Vía intramuscular, subcutánea e intravenosa.

Posología:

Dosis individual conforme a especie y tamaño aproximado.

Bovino, equino (caballos, burros): 5-10 ml al día

Porcino: 4-5ml 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  
Animales domésticos pequeños: 0,5ml al día  
Roedores, aves ornamentales: 0,5ml al día

Inyección de la dosis individual una vez al día.

Para el tratamiento a largo plazo de enfermedades crónicas o para reducir la frecuencia de recaídas, se puede inyectar la dosis individual en intervalos de 2-4 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**

Ninguna conocida.

#### **6.3 Período de validez**

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 5 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).

#### **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  
Calle Madroño s/n  
28770 Colmenar Viejo (Madrid)

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

2893 ESP

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

Fecha de la primera autorización: 13 de septiembre de 2013

Fecha de la última renovación:

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

13 de noviembre de 2013

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

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

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