

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

DOLISOVET INTRAMAMMAIRE

2. Composition qualitative et quantitative

Belladonna	1 DH
Calendula ..	TM
Echinacea ..	1 DH
Dulcamara .	1 CH
Excipient QSP 1 seringue de 10 g	

3. Forme pharmaceutique

Pommade intramammaire.

4. Informations cliniques

4.1. Espèces cibles

Vaches, brebis et chèvres.

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Chez les vaches, les brebis et les chèvres :

- médicament homéopathique traditionnellement utilisé pour contribuer à la restauration du fonctionnement de la mamelle.

4.3. Contre-indications

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5. Précautions particulières d'emploi

i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Aucune.

ii) Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Consulter un vétérinaire si les symptômes persistent.

iii) Autres précautions

Aucune.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non connus.

4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

L'innocuité de la spécialité chez la femelle pendant la gestation et la lactation n'a pas été étudiée. Cependant, les médicaments homéopathiques sont traditionnellement utilisés chez les femelles en gestation et en lactation.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Non connues.

4.9. Posologie et voie d'administration

1 seringue de 10 g par voie intramammaire, 2 fois par jour pendant 3 à 5 jours.
Avant l'injection du médicament, vider totalement le quartier malade et désinfecter l'orifice du trayon.

4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Sans objet.

4.11. Temps d'attente

Viande et abats : zéro jour.
Lait : cf. rubrique « Contre-indications ».

5. Propriétés pharmacologiques

Médicament homéopathique associant plusieurs souches dont les propriétés, dans l'indication proposée, sont reconnues par les matières médicales homéopathiques.

5.1. Propriétés pharmacodynamiques**5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques****6. Informations pharmaceutiques****6.1. Liste des excipients**

Triéthanolamine
Carbopol
Eau pour préparations injectables

6.2. Incompatibilités majeures

Non connues.

6.3. Durée de conservation

3 ans.

6.4. Précautions particulières de conservation

Ne pas conserver à une température supérieure à 25°C.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

- . Seringue intramammaire polyéthylène basse densité
- . Piston polyéthylène basse densité

6.6. Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

BOIRON
2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS
69510 MESSIMY

8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/7148822 6/2006

Boîte de 4 seringues intramammaires de 10 g
Boîte de 20 seringues intramammaires de 10 g
Boîte de 52 seringues intramammaires de 10 g

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

01/03/2006 - 03/12/2010

10. Date de mise à jour du texte

04/05/2015