

## FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

KATA CHAMOMILLA SOLUCIÓN ORAL

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

#### Sustancias activas:

|                        |    |       |
|------------------------|----|-------|
| Matricaria recutita    | D6 | 20 mg |
| Hyoscyamus niger       | D4 | 20 mg |
| Melissa officinalis    | D8 | 20 mg |
| Gelsemium sempervirens | D4 | 20 mg |
| Natrium bromatum       | D6 | 20 mg |

#### Excipientes:

Etanol al 96%  
Hidroxipropilcelulosa  
Agua purificada, c.s.

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

### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución oral.  
Solución transparente viscosa libre de partículas extrañas

### 4. DATOS CLÍNICOS

#### 4.1 Especies de destino

Perros y gatos.

#### 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

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 a los animales

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

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

Pueden producirse agravaciones homeopáticas en muy raras ocasiones que, no obstante, son pasajeras y no revisten mayor importancia.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

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

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.

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

Ninguna conocida.

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

Vía de administración: vía oral

Posología:

Perro pequeño y gato: 10 gotas al día

Perro mediano: 20 gotas al día

Perro grande: 30 gotas al día

Un ml equivale a 20 gotas.

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

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

#### **4.11 Tiempo de espera**

No procede

## 5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Medicamento homeopático veterinario sin indicaciones terapéuticas aprobadas.

## 6. DATOS FARMACÉUTICOS

### 6.1 Lista de excipientes

Etanol al 96 %  
Hidroxipropilcelulosa  
Agua purificada

### 6.2 Incompatibilidades principales

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

### 6.3 Período de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años  
Período de validez después de abierto el envase primario: 2 meses

### 6.4 Precauciones especiales de conservación

Conservar el envase en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

### 6.5 Naturaleza y composición del envase primario

Envase cuentagotas de polietileno de alta densidad (HDPE), con obturador de polietileno de baja densidad (LDPE) y tapón de HDPE.

#### Formato:

Caja con 1 envase cuentagotas conteniendo 30 ml de medicamento.

### 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  
Teléfono: 902 23 57 00  
Fax: 987 20 53 20

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

3258 ESP

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

Fecha de la primera autorización: 5 de junio de 2015

Fecha de la última renovación: 01/2021

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

01/2021

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

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

Condiciones de administración: **Administración bajo supervisión y control del veterinario**