

Zusammenfassung der Merkmale des Tierarzneimittels (Summary of Product Characteristics)

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels:

Renes/Calcium comp. PLV

10 ml flüssige Verdünnung zur Injektion

Für Tiere: Pferde

2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

1 Ampulle mit 10 ml flüssiger Verdünnung zur Injektion enthält:

Arzneilich wirksame Bestandteile:

Ren bovis GI Dil. D 16 (HAB, Vs. 41 a)	1,00 g
Quercus robur/petraea e cortice cum calcio carbonico Dil. D 12 aquos. [Lsg. = D 6 hergestellt aus Quercus robur/petraea e cortice, Decoctum Ø (HAB, Vs. 23 a) durch 5malige Potenzierung mit gesättigter wässriger Lösung aus Calcium carbonicum e cinere quercus] (HAB, SV 5 b)	1,00 g
Equisetum arvense ex herba ferm 35 b Dil. D 14 (HAB, Vs. 35 b) (Gemeinsam über die letzten 3 Stufen potenziert)	1,00 g

Sonstige Bestandteile:

Natriumchlorid, Natriumhydrogencarbonat, Wasser für Injektionszwecke

3. Darreichungsform:

Flüssige Verdünnung zur Injektion

4. Pharmakologische und toxikologische Eigenschaften und soweit für die therapeutische Verwendung zweckdienlich, Angaben zur Pharmakokinetik:

4.1 Pharmakodynamische Eigenschaften (einschließlich Angaben zur Stoff- oder Indikationsgruppe; ggf. ATC vet-Code)

Zu den pharmakodynamischen Eigenschaften von Renes/Calcium comp. PLV liegen keine Untersuchungsergebnisse vor.

Stoff- und Indikationsgruppe: Anthroposophisches Arzneimittel

4.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Zu den pharmakokinetischen Eigenschaften von Renes/Calcium comp. PLV liegen keine Untersuchungsergebnisse vor.

5. Klinische Angaben:

5.1 Zieltierart:

Pferd

5.2 Anwendungsgebiete:

Entsprechend der anthroposophischen Naturerkenntnis: Zur Strukturierung des Aufbaustoffwechsels bei akut-degenerativen Stoffwechselforgängen in der Muskulatur nach Überbelastung und zur gleichzeitigen Harmonisierung der Stoffwechselforgänge in der Niere, z.B. unterstützend bei Nierenkolik, bewegungsbedingten Myopathien, Myoglobinurie, Ekzemen.

Die Anwendung des Arzneimittels sollte nicht ohne tierärztlichen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere vom Tierarzt diesbezüglich verordnete Arzneimittel und Maßnahmen.

Der zweckdienliche Einsatz des Arzneimittels ist nur gewährleistet, wenn die Krankheitsursachen eingehend abgeklärt sind, der Schweregrad der Erkrankung fachkundig eingeschätzt und ein dementsprechender Therapieplan erstellt wird. Bei der Diagnose und Arzneimittelwahl sollte die anthroposophische Naturerkenntnis und Heilmittelfindung berücksichtigt werden, daher ist die Konsultation eines Tierarztes zur Erstellung eines Therapieplanes anzuraten.

Grundsätzlich sollte der Tierarzt dringend erneut zu Rate gezogen werden bei:

- hohem oder anhaltendem Fieber
- akuten und starken örtlichen Entzündungen, die mit Röte, Hitze, Schwellung, Schmerz und Funktionsstörungen einhergehen
- schwerer Beeinträchtigung des Allgemeinbefindens,
- anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretende Beschwerden

Bei folgenden Erkrankungen darf Renes/Calcium comp. PLV nur zur unterstützenden Behandlung angewendet werden:

- Mangelzustände infolge verminderter Aufnahme lebensnotwendiger Nährstoffe
- Erkrankungen, die einer chirurgischen Behandlung bedürfen

5.3 Gegenanzeigen:

Arzneimittel dürfen grundsätzlich nicht angewendet werden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen einen der wirksamen oder sonstigen Bestandteile.

Mit besonderer Vorsicht sollten Arzneimittel bei Tieren angewendet werden, die in ihrer Vorgeschichte an ausgeprägten Allergien litten.

Fälle von allergischen Reaktionen gegen Renes/Calcium comp. PLV sind bisher nicht bekannt.

5.4 Nebenwirkungen (Art, Häufigkeit und Schweregrad):

Keine bekannt.

Pferd: Milch: 0 Tage

5.12 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:
Keine Angaben.

6. Pharmazeutische Angaben

6.1 Unverträglichkeiten (Inkompatibilitäten):
Keine bekannt.

6.2 Dauer der Haltbarkeit:

6.2.1 des Fertigarzneimittels im unversehrten Behältnis:
5 Jahre

6.2.2 des Fertigarzneimittels nach Anbruch des Behältnisses:
Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

6.2.3 nach Herstellung der gebrauchsfertigen Zubereitung:
Entfällt.

6.3 Besondere Lager- und Aufbewahrungshinweise:
Nicht über 25 °C lagern.

6.4 Art und Inhalt des Behältnisses (Packungsgrößen):
Packung mit 5 Ampullen mit 10 ml flüssiger Verdünnung zur Injektion

6.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung von nicht verwendeten Arzneimitteln oder sonstige besondere Vorsichtsmaßnahmen, um Gefahren für die Umwelt zu vermeiden
Entfällt.

7. Name oder Firma und Anschrift des pharmazeutischen Unternehmers:

PlantaVet GmbH
Postfach 1339
88332 Bad Waldsee

8. Zulassungsnummer:
6443001.00.00

9. Datum der Zulassung / Verlängerung:
16.12.2005

10. Verschreibungsstatus / Apothekenpflicht
Apothekenpflichtig

11. **Stand der Information**

...