

Zusammenfassung der Merkmale des Tierarzneimittels (Summary of Product Characteristics)

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels:

Renes/Calcium comp. PLV

1 ml flüssige Verdünnung zur Injektion

Für Tiere: Hunde, Katzen

2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

1 Ampulle mit 1 ml flüssiger Verdünnung zur Injektion enthält:

Arzneilich wirksame Bestandteile:

Ren bovis GI Dil. D 16 (HAB, Vs. 41 a) 100,00 mg

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) 100,00 mg

Equisetum arvense ex herba ferm 35 b Dil. D 14 (HAB, Vs. 35 b) 100,00 mg
(Gemeinsam über die letzten 3 Stufen potenziert)

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 Zieltierarten:

Hund, Katze

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.

Das Auftreten von Nebenwirkungen nach Anwendung von Renes/Calcium comp. PLV sollte dem Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit, Diederisdorfer Weg 1, 12277 Berlin oder dem pharmazeutischen Unternehmer mitgeteilt werden.

Meldebögen können kostenlos unter o.g. Adresse oder per E-Mail (uaw@bvl.bund.de) angefordert werden.

5.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder von Personen durchgeführt werden, die die subkutane Injektionstechnik sicher beherrschen.

Nach der Applikation ist das Tier über einen angemessenen Zeitraum zu beobachten, um bei Anzeichen einer anaphylaktischen bzw. anaphylaktoiden Reaktion sofort therapeutische Maßnahmen ergreifen zu können.

5.6 Anwendung während der Trächtigkeit und der Laktation:

Wie alle Arzneimittel sollten auch anthroposophische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

5.7 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

5.8 Dosierung mit Einzel- und Tagesgaben, Art und Dauer der Anwendung:

Zur subkutanen Anwendung.

Tagesdosis:

Hunde:	1 ml	s.c.
Katzen:	1 ml	s.c.

Die Injektion der Tagesdosis erfolgt im Regelfall jeden 2. Tag bis zur Besserung.

Bei perakutem bzw. akutem Krankheitsverlauf erfolgt die Injektion der Tagesdosis mehrmals täglich, bei chronischem Krankheitsverlauf in 2-4tägigem Abstand.

Die Verabreichung wird bis zur Heilung fortgesetzt.

Die Verabreichung des Arzneimittels sollte nicht länger erfolgen als bis zur vollständigen Heilung des Tieres.

5.9 Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen und Gegenmittel):

Keine Angaben.

5.10 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Keine Angaben.

5.11 Wartezeit:

Entfällt

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 10 Ampullen mit 1 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:**

6500489.00.00

9. **Datum der Zulassung / Verlängerung:**

16.12.2005

10. **Verschreibungsstatus / Apothekenpflicht**

Apothekenpflichtig

11. **Stand der Information**

...