

Anlage A

Zusammenfassung der Merkmale des Tierarzneimittels (Summary of Product Characteristics)

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels:

Zeel ad us.vet.

Flüssige Verdünnung zur Injektion

2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält:

Wirkstoffe:

Cartilago suis Dil.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	5 mg
Funiculus umbilicalis suis Dil.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	5 mg
Embryo totalis suis Dil.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	5 mg
Placenta totalis suis Dil.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	5 mg
Solanum dulcamara Dil.	D3	25 mg
Symphytum officinale Dil.	D6	25 mg
Nadidum Dil.	D8 (HAB, Vorschrift 5a)	5 mg
Coenzym A Dil.	D8 (HAB, Vorschrift 5a)	5 mg
Sanguinaria canadensis Dil.	D4	7,5 mg
Arnica montana Dil.	D3	50 mg
Sulfur Dil.	D6	9 mg
Natrium diethyloxalaceticum Dil.	D8 aquos (HAB, Vorschrift 8b)	5 mg
Acidum alpha-liponicum Dil.	D8 aquos (HAB, Vorschrift 8b)	5 mg
Rhus toxicodendron Dil.	D2	25 mg

Die Bestandteile 1 bis 11 werden über die letzten 2 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40 a gemeinsam potenziert.

Sonstige Bestandteile:

Natriumchlorid

Wasser für Injektionszwecke

3. Darreichungsform:

Flüssige Verdünnung zur Injektion

4. Klinische Angaben:

4.1 Zieltierart(en):

Pferd, Hund

4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en):

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

4.3 Gegenanzeigen:

Keine bekannt.

4.4 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Keine Angaben

4.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden.

Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sollte Zeel ad us. vet. mit Vorsicht eingesetzt werden.

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

4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere):

Keine bekannt.

Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen.

Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

4.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode:

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

4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Zeel ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

4.9 Dosierung und Art der Anwendung:

Soweit nicht anders verordnet, Zeel ad us. vet. subkutan injizieren. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis pro Tag:

Pferd: 5 ml

Großer Hund: 3-4 ml

Mittlerer Hund: 2 ml

Kleiner Hund: 1-2 ml.

Bei chronischen Erkrankungen kann zur Langzeitbehandlung die Einzeldosis jeweils im Abstand von 4 Tagen wiederholt werden.

4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen und Gegenmittel), falls erforderlich:
Keine Angaben

4.11 Wartezeit(en):
Pferd : Essbare Gewebe: 0 Tage
 Milch: 0 Tage

5. **Pharmakologische Eigenschaften**

Homöopathisches Arzneimittel

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften:
Keine Angaben

5.2 Angaben zur Pharmakokinetik:
Keine Angaben

6. **Pharmazeutische Angaben**

6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile:
Wasser für Injektionszwecke
Natriumchlorid

6.2 Inkompatibilitäten:
Keine Angaben

6.3 Dauer der Haltbarkeit:
Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt.
Verwenden Sie diese Packungen nicht mehr nach diesem Datum!

6.4 Besondere Lagerungshinweise:
Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.
Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich..
Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses:
5 und 50 Ampullen zu 5 ml

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle:
Entfällt

7. Inhaber der Registrierung:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
76532 Baden-Baden
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

8. Registrierungsnummer:

Reg.-Nr.: 17807.00.00

9. Datum der Erteilung der Erstregistrierung / Verlängerung der Registrierung:

10.05.1993 / September 2013

10. Stand der Information

...

11. Verbot des Verkaufs, der Abgabe und/oder der Anwendung

Nicht zutreffend.

12. Verschreibungsstatus / Apothekenpflicht

Apothekenpflichtig