

Gebrauchsinformation

Arnica- *logoplex*[®]

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Homöopathisches Arzneimittel
Für Tiere

Pferde, Rinder, Schweine, Schafe,
Ziegen, Hunde, Katzen

Zusammensetzung:

Wirkstoffe pro 10 g (=10 ml):

Arnica montana Dil. D4 0,5g, Aconitum napellus Dil. D4 0,3g, Achillea millefolium Dil. D5 0,5g, Atropa bella-donna Dil. D4 0,5g, Bellis perennis Dil. D4 0,25g, Bryonia Dil. D4 0,5g, Calendula officinalis Dil. D4 0,5g, Chamomilla recutita Dil. D5 0,5g, Echinacea Dil. D4 0,5g, Hamamelis virginiana Dil. D3 0,1g, Hepar sulfuris Dil. D6 aquos. 0,5g, Hypericum perforatum Dil. D4 0,3g, Mercurius solubilis Hahnemanni Dil. D8 aquos. 0,3g, Symphytum officinale Dil. D8 (HAB; Vs. 3 a) 0,5g, Rhus toxicodendron Dil. D6 0,5g.

Sonstige Bestandteile:

Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Darreichungsform und Inhalt:

Flüssige Verdünnung zur Injektion, 20 ml.

Pharmazeutischer Unternehmer:

FRANZ ZIEGLER GmbH, Ötzer Str. 10, 86672 Thierhaupten,
Telefon: 08271-813111, Telefax: 08271-813112.

Anwendungsgebiete:

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Wechselwirkungen:

Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn **Arnica-logoplex**[®] gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Gegenanzeigen:

Aufgrund des Bestandteils Echinacea muss **Arnica-logoplex**[®] bei fortschreitenden Systemerkrankungen mit Vorsicht angewendet werden. Hierzu zählen unter anderem: chronische Virusinfektionen wie z.B. Leukose oder FIV, Autoimmunerkrankungen wie z.B. Rheuma oder Lupus erythematoses, Diabetes mellitus.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation:

Zur Verträglichkeit von **Arnica-logoplex**[®] bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Nebenwirkungen:

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.

Dosierung für jede Tierart , Art und Dauer der Anwendung:

Zur subkutanen Injektion. Entsprechend Tierart und Körpergewicht beträgt die Einzeldosis:

Pferde, Rinder 10ml pro Tier

Kälber, Schweine 5 ml pro Tier

Schafe, Ziegen max. 3 ml pro Tier

Ferkel max. 0,2 ml/kg KGW (max. 3 ml pro Tier)

Hunde max. 0,2 ml/kg KGW (max. 3 ml pro Tier)

Katzen max. 0,2 ml/kg KGW (max. 1 ml pro Tier)

Je nach Schwere der Erkrankung und Krankheitsverlauf Verabreichung der Einzeldosis 1-2 täglich über 4-5 Tage.

Nicht länger als bis zur vollständigen Heilung des Tieres.

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. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Unsachgemäß durchgeführte Injektionen können zu bleibenden Schäden bis hin zu lebensbedrohlichen Zuständen führen. Zur subkutanen Applikation. Nach der Applikation ist das Tier über einen angemessenen Zeitraum zu beobachten, um bei Anzeichen einer anaphylaktischen Reaktion den Tierarzt verständigen zu können. Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sollte **Arnica-logoplex®** mit Vorsicht eingesetzt werden.

Wartezeit:

Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Essbare Gewebe 0 Tage

Pferd, Rind, Schaf, Ziege

Milch 0 Tage

Besondere Lagerungshinweise:

Das Arzneimittel nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfallsdatums nicht mehr verwenden. Nicht über 25°C lagern. Nicht konserviert. Nach Anbruch in der Flasche verbleibende Reste sind zu verworfen. Konsequente Kühlung und sterile Entnahme sind wichtige Bestandteile der sachgerechten Handhabung. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Genehmigungsdatum der Packungsbeilage:

März 2009 – Apothekenpflichtig!

Reg.-Nr. 129342.00.00

Hinweise für Anwender:

ZIEGLER Kombinationsarzneimittel bestehen aus natürlichen Vorkommen des pflanzlichen, tierischen und mineralischen Bereichs. In der vet.-hom. Literatur werden die Bestandteile dieses Arzneimittels u.a. beschrieben bei: Traumata unterschiedlichster Genese und deren Folgen, Wunden und Verletzungen von Muskulatur, Knochen, Periost, Gefäßen, Nervengewebe, Bindegewebe, Folgen von Überanstrengung, Blutung, Blutverlust, Distorsionen, Kontusion, Arthritis, Arthrose.

Handelsform:

Originalpackung mit 5 Flaschen á 20 ml flüssiger Verdünnung zur Injektion.