

**FACHINFORMATION**  
**(Zusammenfassung der Merkmale des Tierarzneimittels)**

**1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Echinacea compositum Heel - Injektionslösung für Tiere

**2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG**

1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält:

**Wirkstoffe:**

Echinacea angustifolia	D3	0,5 g
Aconitum napellus	D4	0,1 g
Sulfur	D8	0,1 g
Lachesis muta	D10	0,1 g
Bryonia cretica	D6	0,1 g
Hydrargyrum bichloratum	D6	0,1 g
Phosphorus	D8	0,1 g
Arnica montana	D6	0,1 g

**Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid**

Eine vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

**3. DARREICHUNGSFORM**

Farblose, klare Injektionslösung

Homöopathische Arzneispezialität

**4. KLINISCHE ANGABEN**

**4.1 Zieltierarten**

Pferd, Rind, Schaf, Ziege, Schwein, Hund, Katze

**4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierarten**

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Aktivierung der körpereigenen Abwehr bei infektiösen Prozessen wie: Abszesse, Phlegmone, Fisteleiterungen, Rinder-, Ferkelgrippe, Katzenschnupfen, Sinusitis, Gastroenteritis, Zystitis, Mastitis, Hauterkrankungen, Otitis.

Die Anwendung dieser homöopathischen Arzneispezialität in den genannten Anwendungsgebieten beruht ausschließlich auf homöopathischer Erfahrung.

Bei schweren Formen dieser Erkrankung ist eine klinisch belegte Therapie angezeigt.

**4.3 Gegenanzeigen**

Nicht anwenden bei chronischen progredienten Entzündungen, chronischen Virusinfektionen (Leukose, FIV), Autoimmunerkrankungen, Diabetes mellitus, Nierenfunktionsstörungen und Anwendung bei Neugeborenen

**4.4 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart**

Keine.

#### **4.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

##### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren

Bei längerer, nicht indizierter Anwendung von Homöopathika können Arzneimittelprüfungssymptome auftreten.

##### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender

Nicht zutreffend.

#### **4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)**

Keine bekannt.

#### **4.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode**

Nicht bei trächtigen und laktierenden Tieren anwenden.

#### **4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen**

Keine bekannt.

#### **4.9 Dosierung und Art der Anwendung**

Die Dosierung ist individuell nach Tierart und Größe vorzunehmen.

Je nach Tierart beträgt die Einzeldosis pro Tag:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2-3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
Großer Hund:	3-4 ml
Mittlerer Hund:	2 ml
Kleiner Hund, Katze:	1-2 ml
Welpen;	0,5-1 ml

Arten der Anwendung: zur subkutanen oder intravenösen Injektion.

Zur einmaligen Anwendung. Bei akuten Beschwerden kann die oben angeführte Dosis nach 24 Stunden ein weiteres Mal verabreicht werden.

#### **4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich**

Keine Überdosierungssymptome bekannt.

#### **4.11 Wartezeit**

0 Tage.

### **5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN**

Pharmakotherapeutische Gruppe: Andere therapeutische Mittel

ATC - Code: QV03AX

Die Homöopathie versteht sich als Regulationstherapie. Die Erkenntnisse über die Heilwirkung von homöopathischen Einzelmitteln, die aus Pflanzen, Tieren und Mineralien stammen, werden durch Arzneimittelprüfungen am gesunden Menschen (Arzneimittelprüfsymptome), durch Anwendung an kranken Menschen und Tieren und auf Grund von Erkenntnissen der Toxikologie gewonnen. Die Zusammenfassung ergibt das Arzneimittelbild als Grundlage der homöopathischen Therapie. Die Wirksamkeit ist bei Übereinstimmung von Krankheitsbild und Arzneimittelbild nicht so sehr an die Dosisgröße gebunden, sondern eher an die Häufigkeit der Dosiswiederholung.

#### **5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften**

Es wurden keine pharmakodynamischen Untersuchungen durchgeführt.

#### **5.2 Angaben zur Pharmakokinetik**

Es wurden keine pharmakokinetischen Untersuchungen durchgeführt.

**5.3 Umweltverträglichkeit**

Nicht zutreffend, da das Arzneimittel nicht direkt in die Umwelt freigesetzt wird.

**6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**

**6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile**

Natriumchlorid, Aqua ad iniectabilia

**6.2 Inkompatibilitäten**

Keine bekannt.

**6.3 Dauer der Haltbarkeit**

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis : 5 Jahre

Die Ampullen sind nach Anbruch sofort aufzubrauchen oder zu entsorgen.

**6.4 Besondere Lagerungshinweise**

Die Ampullen im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

**6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses**

Brechringampullen aus farblosem Glas (hydrolytische Klasse I) mit 5 ml Lösung in Packungsgrößen von 5 oder 50 Stück

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

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

**7. ZULASSUNGSINHABER**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.- Reckeweg - Straße 2-4

76532 Baden – Baden

Deutschland

**8. ZULASSUNGSNUMMER**

Z. Nr.: 8-30102

**9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG / VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG**

03.08.2010

**10. STAND DER INFORMATION**

07/2013

**VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND/ODER DER ANWENDUNG**

Nicht zutreffend.

**REZEPTPFLICHT/APOTHEKENPFLICHT:**

Rezept- und apothekenpflichtig