

GEBRAUCHSINFORMATION FÜR

Coenzyme compositum - Heel - Injektionslösung für Tiere

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Straße 2-4
D-76532 Baden-Baden
Deutschland

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Coenzyme compositum - Heel - Injektionslösung für Tiere

Farblose, klare Lösung

Homöopathische Arzneispezialität

3. WIRKSTOFFE UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält:

Arzneilich wirksame Bestandteile:

Acidum ascorbicum	D6	0,05 g
Natrium riboflavinum phosphoricum	D6	0,05 g
Thiaminum hydrochloricum	D6	0,05 g
Pyridoxinum hydrochloricum	D6	0,05 g
Nicotinamidum	D6	0,05 g
Acidum cis-aconiticum	D8	0,05 g
Acidum citricum	D8	0,05 g
Acidum fumaricum	D8	0,05 g
Acidum alpha-ketoglutaricum	D8	0,05 g
Acidum malicum	D8	0,05 g
Acidum succinicum	D8	0,05 g
Barium oxalsuccinicum	D10	0,05 g
Natrium pyruvicum	D8	0,05 g
Cystein	D6	0,05 g
Pulsatilla pratensis	D6	0,05 g
Hepar sulfuris	D10	0,05 g
Sulfur	D10	0,05 g
Adenosinum triphosphoricum	D10	0,05 g
Nadidum		
(Nicotinamide adenine dinucleotide)	D8	0,05 g
Coenzym A	D8	0,05 g
Beta vulgaris rubra	D4	0,05 g
Natrium diethyloxalaceticum	D6	0,05 g
Manganum phosphoricum	D6	0,05 g
Magnesium oroticum	D6	0,05 g
Cerium oxalicum	D8	0,05 g
Acidum alpha-liponicum	D6	0,05 g

Sonstige Bestandteile:

Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke

4. ANWENDUNGSGEBIETE

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören:

Länger bestehende Erkrankungen und Erkrankungen, die mit einer Abnahme der Funktionsfähigkeit betroffener Gewebe einhergehen (chronische und degenerative Erkrankungen), besonders auch bei Erkrankungen der Haut und bei Stoffwechselstörungen.

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.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber einem der Bestandteile des Präparates.

6. NEBENWIRKUNGEN

Keine bekannt.

Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERARTEN

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

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER 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

Zur subkutanen oder intravenösen (nur durch die Tierärztin/den Tierarzt!) Injektion.

Auf Anweisung des Tierarztes kann die oben angeführte Dosis nach 24 Stunden ein weiteres Mal verabreicht werden. Bei Rezidivneigung, chronischen Erkrankungen oder zur Langzeitbehandlung wird die Einzeldosis jeweils im Abstand von 4 Tagen verabreicht.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation:

Über die Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation entscheidet die Tierärztin/der Tierarzt nach entsprechender Nutzen - Risiko - Bewertung.

Wenn der gewünschte Erfolg durch die Anwendung nicht eintritt, ist ehestens eine tierärztliche Beratung erforderlich.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Keine

10. WARTEZEIT

0 Tage

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

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

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Karton angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden

Die Ampullen sind nach Anbruch sofort aufzubrauchen oder zu entsorgen.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Keine

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

Juli 2013

15. WEITERE ANGABEN

5 oder 50 Ampullen mit 5 ml Lösung

Z. Nr.: 8-30096

Falls weitere Informationen über das Arzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.

Dr. Peithner KG nunmehr GmbH & Co

Richard Strauss-Straße 13

A-1232 Wien

Tel: +43 (1) 616 26 44 – 64

E-mail: med.service@peithner.at