

Gebrauchsinformation

Arnica- logoplex®

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Homöopathisches Arzneimittel

Für Tiere

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

Zusammensetzung:

10 g (=10 ml) Flüssige Verdünnung zur Injektion
enthalten: Wirkstoffe:

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 0,5g, Rhus toxicodendron Dil. D6 0,5g.

Sonstige Bestandteile:

Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Darreichungsform und Inhalt:

Flüssige Verdünnung zur Injektion, 100 ml.

Pharmazeutischer Unternehmer:

FRANZ ZIEGLER GmbH, Ötzer Str. 10, 86672 Thier-
haupten, Tel. 08271-813111, Fax 08271-813112

Anwendungsgebiete:

Registriertes homöopathisches Arzneimittel,
daher ohne Angabe einer therapeutischen
Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tier-
ärztliche 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 erythematodes, Diabetes
mellitus.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation:

Zur Verträglichkeit von **Arnica-logoplex®** bei trächti-
gen und laktierenden Tieren liegen keine
Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Arzneimittel
sollten auch homöopathische Arzneimittel während
der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rück-
sprache 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 10 ml 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 verwerfen. Konsequente Kühlung und sterile Entnahme sind wichtige Bestandteile der sachgerechten Handhabung. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Genehmigungsdatum der Packungsbeilage:

Dezember 2010 – 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 100 ml flüssiger Verdünnung zur Injektion.