

Datum: 19.01.2026
ENR: 2402476

[Version 9.1, 11/2024]

KENNZEICHNUNG UND PACKUNGSBEILAGE

Datum: 19.01.2026
ENR: 2402476

A. KENNZEICHNUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

{Faltschachtel 50, 100, 250 Tabletten}

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Zeel LT ad us. vet.
Tabletten
Homöopathisches Tierarzneimittel

2. WIRKSTOFF(E)

Wirkstoffe:

1 Tablette zu 301,5 mg enthält:

Cartilago articularis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Funiculus umbilicalis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Embryo totalis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Placenta totalis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Rhus toxicodendron Trit.	D3	30 mg
Arnica montana Trit.	D4	60 mg
Solanum dulcamara Trit.	D3	20 mg
Symphytum officinale Trit.	D8	20 mg
Sanguinaria canadensis Trit.	D4	30 mg
Sulfur Trit.	D6	40 mg
Nadidum Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 5a)	10 mg
Coenzym A Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 5a)	10 mg
Acidum thiocticum Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 6)	10 mg
Natrium diethyloxalaceticum Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 6)	10 mg

Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen als Verreibung.

3. PACKUNGSGRÖSSE(N)

50, 100, 250 Tabletten

4. ZIELTIERART(EN)

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

5. ANWENDUNGSGEBIETE

Registriertes homöopathisches Tierarzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.
Bei Fortdauer der Krankheitssymptome ist tierärztlicher Rat einzuholen.

6. ARTEN DER ANWENDUNG

Zum Eingeben.

7. WARTEZEITEN

Wartezeiten:

Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen:	Essbare Gewebe:	Null Tage
Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen:	Milch:	Null Stunden

8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis:

Nach erstmaligem Öffnen innerhalb von 12 Monaten verbrauchen.

9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

10. VERMERK „LESEN SIE VOR DER ANWENDUNG DIE PACKUNGSBEILAGE.“

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

11. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“

Nur zur Behandlung von Tieren.

**12. KINDERWARNHINWEIS
„AUSSERHALB DER SICHT UND REICHWEITE VON KINDERN AUFBEWAHREN“**

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

13. NAME DES REGISTRIERUNGSINHABERS

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

14. REGISTRIERUNGSNUMMERN

Reg.-Nr.: 402476.00.00

15. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.:

Apothekenpflichtig

Unverkäufliche Muster in der Packungsgröße mit 50 Tabletten erhalten den Zusatz „Unverkäufliches Muster“.

ANGABEN AUF DER PRIMÄRVERPACKUNG

{Etikett 50, 100, 250 Tabletten}

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Zeel LT ad us. vet.
Tabletten
Homöopathisches Tierarzneimittel

2. WIRKSTOFF(E)

Wirkstoffe:

1 Tablette zu 301,5 mg enthält:

Cartilago articularis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Funiculus umbilicalis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Embryo totalis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Placenta totalis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Rhus toxicodendron Trit.	D3	30 mg
Arnica montana Trit.	D4	60 mg
Solanum dulcamara Trit.	D3	20 mg
Symphytum officinale Trit.	D8	20 mg
Sanguinaria canadensis Trit.	D4	30 mg
Sulfur Trit.	D6	40 mg
Nadidum Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 5a)	10 mg
Coenzym A Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 5a)	10 mg
Acidum thioccticum Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 6)	10 mg
Natrium diethyloxalaceticum Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 6)	10 mg

Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen als Verreibung.

3. ZIELTIERART(EN)

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

4. ARTEN DER ANWENDUNG

Zum Eingeben.

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

Registriertes homöopathisches Tierarzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.
Bei Fortdauer der Krankheitssymptome ist tierärztlicher Rat einzuholen.

5. WARTEZEITEN

Wartezeiten:

Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen:	Essbare Gewebe:	Null Tage
Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen:	Milch:	Null Stunden

6. VERFALLDATUM

Datum: 19.01.2026
ENR: 2402476

Verwendbar bis:
Nach erstmaligem Öffnen innerhalb von 12 Monaten verbrauchen.

7. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE
--

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

8. NAME DES REGISTRIERUNGSIHABERS

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

9. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.:

10. PACKUNGSGRÖSSE(N)

50, 100, 250 Tabletten

11. REGISTRIERUNGSNUMMERN

Reg.-Nr.: 402476.00.00

12. WEITERE INFORMATIONEN

Apothekenpflichtig

Unverkäufliche Muster in der Packungsgröße mit 50 Tabletten erhalten den Zusatz „Unverkäufliches Muster“.

ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS – KENNZEICHNUNG KOMBINIERT MIT DEN ANGABEN DER PACKUNGSBEILAGE

{Kombinationsetikett 500 Tabletten}

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Zeel LT ad us. vet.
Tabletten
Homöopathisches Tierarzneimittel

2. ZUSAMMENSETZUNG

Zusammensetzung

1 Tablette zu 301,5 mg enthält:

Wirkstoffe:

Cartilago articularis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Funiculus umbilicalis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Embryo totalis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Placenta totalis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Rhus toxicodendron Trit.	D3	30 mg
Arnica montana Trit.	D4	60 mg
Solanum dulcamara Trit.	D3	20 mg
Symphytum officinale Trit.	D8	20 mg
Sanguinaria canadensis Trit.	D4	30 mg
Sulfur Trit.	D6	40 mg
Nadidum Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 5a)	10 mg
Coenzym A Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 5a)	10 mg
Acidum thiocticum Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 6)	10 mg
Natrium diethyloxalaceticum Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 6)	10 mg

Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen als Verreibung.

Sonstige Bestandteile:
Magnesiumstearat
Lactose-Monohydrat

Weiß bis gelbweiße, runde, beidseits abgeflachte Tablette.

3. PACKUNGSGRÖSSE

500 Tabletten

4. ZIELTIERART(EN)

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

5. ANWENDUNGSGEBIETE

Anwendungsgebiete

Registriertes homöopathisches Tierarzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.
Bei Fortdauer der Krankheitssymptome ist tierärztlicher Rat einzuholen.

6. GEGENANZEIGEN

Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile.

7. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

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 das Tierarzneimittel mit Vorsicht eingesetzt werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Keine bekannt.

Trächtigkeit und Laktation:

Zur Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Nur anwenden nach entsprechender Nutzen-Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

Wenn das Tierarzneimittel gleichzeitig mit einem anderen Tierarzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

8. NEBENWIRKUNGEN

Nebenwirkungen

Keine bekannt.

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

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht auf diesem Etikett aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Registrierungsinhaber unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieses Etiketts oder über Ihr nationales Meldesystem melden. Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt an das Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit (BVL) zu senden. Meldebögen und Kontaktdaten des BVL sind auf der Internetseite <https://www.vet-uaw.de/> zu finden oder können per E-Mail (uaw@bvl.bund.de) angefordert werden. Für Tierärzte besteht die Möglichkeit der elektronischen Meldung auf der oben genannten Internetseite.

9. DOSIERUNG FÜR JEDE ZIELTIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Datum: 19.01.2026
ENR: 2402476

Zum Eingeben.
Soweit nicht anders verordnet:

Standarddosierung:
Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Großer Hund (über 25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3 Tabletten
Mittlerer Hund (15-25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 2 Tabletten
Kleiner Hund (bis zu 15 kg), Katze: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 1 Tablette
Pferd, Rind (über 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 10 Tabletten
Pferd, Rind (bis zu 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 6-8 Tabletten
Schwein: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 4 Tabletten
Schaf, Ziege: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3-4 Tabletten

Initial-/Akutdosierung:
Bei akuten Beschwerden anfangs alle halbe bis ganze Stunde über einen Zeitraum von bis zu 2 Stunden die angegebene Einzeldosis verabreichen, dann mit der Standarddosierung fortfahren.

Dosierung zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen:
Zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen die Einzeldosis jeweils in Abständen von 1 bis 4 Tagen verabreichen.

Wie alle Tierarzneimittel sollten auch homöopathische Tierarzneimittel nicht ohne Rücksprache mit dem behandelnden Tierarzt über einen längeren Zeitraum gegeben werden.

10. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Hinweise für die richtige Anwendung
Keine.

11. WARTEZEITEN

Wartezeiten:

Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen:	Essbare Gewebe:	Null Tage
Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen:	Milch:	Null Stunden

12. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Besondere Lagerungshinweise

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis angegebenen Verfalldatum nach „Verwendbar bis:“ nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung
Entfällt.

14. EINSTUFUNG VON TIERARZNEIMITTELN

Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das nicht der Verschreibungspflicht unterliegt.

15. REGISTRIERUNGSNUMMERN UND PACKUNGSGRÖSSEN

Reg.-Nr.: 402476.00.00

Packungsgrößen: 50, 100, 250, 500 Tabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

16. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER KENNZEICHNUNG

Datum der letzten Überarbeitung der Kennzeichnung

01/2026

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. KONTAKTDATEN

Kontaktdaten

Registrierungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

76532 Baden-Baden

Telefon: 07221-50100

E-Mail: info@heel.de

18. WEITERE INFORMATIONEN

Apothekenpflichtig

19. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“

Nur zur Behandlung von Tieren.

20. VERFALLDATUM

Verwendbar bis:

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen / Anbruch der Primärverpackung: 12 Monate

21. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.:

Datum: 19.01.2026
ENR: 2402476

B. PACKUNGSBEILAGE

PACKUNGSBEILAGE

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Zeel LT ad us. vet.

Tabletten

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

Homöopathisches Tierarzneimittel

2. Zusammensetzung

1 Tablette zu 301,5 mg enthält:

Wirkstoffe:

Cartilago articularis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Funiculus umbilicalis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Embryo totalis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Placenta totalis suis Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 42a)	15 mg
Rhus toxicodendron Trit.	D3	30 mg
Arnica montana Trit.	D4	60 mg
Solanum dulcamara Trit.	D3	20 mg
Symphytum officinale Trit.	D8	20 mg
Sanguinaria canadensis Trit.	D4	30 mg
Sulfur Trit.	D6	40 mg
Nadidum Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 5a)	10 mg
Coenzym A Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 5a)	10 mg
Acidum thioccticum Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 6)	10 mg
Natrium diethyloxalaceticum Trit.	D6 (HAB, Vorschrift 6)	10 mg

Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen als Verreibung.

Sonstige Bestandteile:

Magnesiumstearat

Lactose-Monohydrat

Weiß bis gelbweiß, runde, beidseits abgeflachte Tablette.

3. Zieltierart(en)

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

4. Anwendungsgebiet(e)

Registriertes homöopathisches Tierarzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile.

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

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 das Tierarzneimittel mit Vorsicht eingesetzt werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Keine bekannt.

Trächtigkeit und Laktation:

Zur Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Nur anwenden nach entsprechender Nutzen-Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

Wenn das Tierarzneimittel gleichzeitig mit einem anderen Tierarzneimitteln angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

7. Nebenwirkungen

Keine bekannt.

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

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Registrierungsinhaber unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem melden. Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt an das Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit (BVL) zu senden. Meldebögen und Kontaktdaten des BVL sind auf der Internetseite <https://www.vet-uaw.de/> zu finden oder können per E-Mail (uaw@bvl.bund.de) angefordert werden. Für Tierärzte besteht die Möglichkeit der elektronischen Meldung auf der oben genannten Internetseite.

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Zum Eingeben.

Soweit nicht anders verordnet:

Standarddosierung:

Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Großer Hund (über 25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3 Tabletten
Mittlerer Hund (15-25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 2 Tabletten
Kleiner Hund (bis zu 15 kg), Katze: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 1 Tablette
Pferd, Rind (über 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 10 Tabletten
Pferd, Rind (bis zu 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 6-8 Tabletten
Schwein: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 4 Tabletten
Schaf, Ziege: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3-4 Tabletten

Initial-/Akutdosierung:

Bei akuten Beschwerden anfangs alle halbe bis ganze Stunde über einen Zeitraum von bis zu 2 Stunden die angegebene Einzeldosis verabreichen, dann mit der Standarddosierung fortfahren.

Dosierung zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen:

Zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen die Einzeldosis jeweils in Abständen von 1 bis 4 Tagen verabreichen.

Wie alle Tierarzneimittel sollten auch homöopathische Tierarzneimittel nicht ohne Rücksprache mit dem behandelnden Tierarzt über einen längeren Zeitraum gegeben werden.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Keine.

10. Wartezeiten

Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen:	Essbare Gewebe:	Null Tage
Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen:	Milch:	Null Stunden

11. Besondere Lagerungshinweise

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatum nach „Verwendbar bis:“ nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch der Primärverpackung: 12 Monate

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Entfällt.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das nicht der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Registrierungsnummern und Packungsgrößen

Reg.-Nr.: 402476.00.00

Packungsgrößen: 50, 100, 250, 500 Tabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

01/2026

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktdaten

Registrierungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Datum: 19.01.2026
ENR: 2402476

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4
76532 Baden-Baden
Telefon: 07221-50100
E-Mail: info@heel.de

Apothekenpflichtig
