

## Anlage A

### Zusammenfassung der Merkmale des Tierarzneimittels (Summary of Product Characteristics)

#### 1. Bezeichnung des Tierarzneimittels:

Nux vomica-logoplex  
Flüssige Verdünnung zur Injektion

#### 2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

10 ml enthalten:

##### **Wirkstoffe:**

Strychnos nux-vomica Dil. D8	0,4 g
Chamomilla recutita Dil. D2	0,1 g
Chelidonium majus Dil. D4	0,2 g
Citrullus colocynthis Dil. D4	0,2 g

##### **Sonstige Bestandteile, deren Kenntnis für eine zweckgemäße Verabreichung des Mittels erforderlich ist:**

Natriumchlorid 0,09 g  
Wasser für Injektionszwecke 9,01 g

#### 3. Darreichungsform:

Flüssige Verdünnung zur Injektion

#### 4. Klinische Angaben:

##### 4.1 Zieltierart(en):

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

##### 4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en):

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

##### 4.3 **Gegenanzeigen:**

Keine bekannt.

##### 4.4 **Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:**

Keine Angaben

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

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.

Nach der Applikation ist das Tier über einen angemessenen Zeitraum zu beobachten, um bei Anzeichen einer anaphylaktischen Reaktion sofort therapeutische Maßnahmen ergreifen zu können.

Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden.

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

Keine bekannt.

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.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt über das nationale Meldesystem an das Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit (BVL) oder an den Registrierungsinhaber zu senden. Die entsprechenden Kontaktdaten finden Sie in der Packungsbeilage. 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](mailto:uaw@bvl.bund.de)) angefordert werden. Für Tierärzte besteht die Möglichkeit der elektronischen Meldung auf der oben genannten Internetseite.

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

Zur Verträglichkeit von Nux vomica-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.

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

Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Nux vomica-logoplex gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

#### 4.9 Dosierung und Art der Anwendung:

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

Pferd, Rind	10 ml
Kalb, Schwein	5 ml
Schaf, Ziege	3 ml
Hund, Katze jeweils pro kg KGW	0,2 ml

Für einen Hund mit einem Körpergewicht von 10 kg beträgt das maximale Injektionsvolumen 3 ml, für eine Katze 1 ml. Je nach Schwere der Erkrankung und Krankheitsverlauf ist die angegebene Dosierung nach 30 Minuten zu wiederholen.

Die Verabreichung des Medikamentes sollte nicht länger erfolgen als bis zur vollständigen Heilung des Tieres.

#### 4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen und Gegenmittel), falls erforderlich:

Keine Angaben

#### 4.11 Wartezeit(en):

Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege	Essbare Gewebe:	0 Tage
	Milch:	0 Tage

### 5. Pharmakologische Eigenschaften

Homöopathisches Arzneimittel

#### 5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften:

Keine Angaben

#### 5.2 Angaben zur Pharmakokinetik:

Keine Angaben

### 6. Pharmazeutische Angaben

#### 6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile:

Natriumchlorid  
Wasser für Injektionszwecke

#### 6.2 Inkompatibilitäten:

Keine Angaben

- 6.3 Dauer der Haltbarkeit:  
Nicht konserviert. Nach Anbruch in der Flasche verbleibende Reste sind zu verwerfen. Das Arzneimittel nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr verwenden.
- 6.4 Besondere Lagerungshinweise:  
Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.  
Nicht über 25°C lagern.
- 6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses:  
Injektionsflaschen mit 10 ml, 20 ml, 50 ml, 100 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion.  
Unverkäufliches Muster mit 10 ml.
- 6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle:  
Entfällt

**7. Inhaber der Registrierung:**

ZIEGLER VetProducts GmbH  
Ötzer Str. 10  
86672 Thierhaupten

**8. Registrierungsnummer:**

Reg.-Nr. 129344.00.00

**9. Datum der Erteilung der Erstregistrierung / Verlängerung der Registrierung:**

22.05.2006 / August 2012

**10. Stand der Information**

10/2025

**11. Verbot des Verkaufs, der Abgabe und/oder der Anwendung**

Nicht zutreffend.

**12. Verschreibungsstatus / Apothekenpflicht**

Apothekenpflichtig