

Fachinformation in Form der Zusammenfassung der Merkmale des Tierarzneimittels **(Summary of Product Characteristics)**

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels:

Kamilloplant - Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut für Tiere

2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

1 g Lösung enthält:

Wirkstoffe:

Fluidextrakt aus Hamamelisblättern (1:1), Auszugsmittel: Ethanol (45 % V/V)	108,0 mg
Fluidextrakt aus Kamillenblüten (1:1), Auszugsmittel: Ethanol (55 % V/V)	294,0 mg
Fluidextrakt aus Ringelblumenblüten (1:1), Auszugsmittel: Ethanol (50 % V/V)	176,0 mg
Fluidextrakt aus Salbeiblättern (1:1), Auszugsmittel: Ethanol (55 % V/V)	294,0 mg
Thymol	10,0 mg

Sonstige Bestandteile:

2-Propanol 70% (V/V)

3. Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut

dunkelbraune, klare, dünnflüssige Lösung

4. Klinische Angaben:

4.1 Zieltierart(en):

Rind, Pferd, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze, Kaninchen, Meerschweinchen.

4.2 Anwendungsgebiete unter Angaben der Zieltierart(en):

Zur Wundreinigung und zur lokalen Behandlung der Haut und Schleimhaut bei Wunden, Hautentzündungen und Ekzemen.

4.3 Gegenanzeigen:

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Korbblütlern, einem der anderen Wirkstoffe oder einem der sonstigen Bestandteile des Präparates.

4.4 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Keine Angaben.

4.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden, insbesondere bei schwerer Beeinträchtigung des Allgemeinbefindens, sollte tierärztlicher Rat eingeholt werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:
Keine Angaben.

- 4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere):
Bei entsprechender Prädisposition sind Kontaktdermatitiden nicht auszuschließen.
- 4.7 Anwendung während Trächtigkeit und Laktation:
Wie alle Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt anwenden.
- 4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:
Keine bekannt.
- 4.9 Dosierung und Art der Anwendung:
Zur Anwendung auf der Haut.

Bei offenen Wunden, Entzündungen des Maul- und Rachenraumes sowie beim Lefzenekzem des Hundes:
5 ml Kamilloplant mit Wasser auf 100 ml verdünnen.

Bei Ekzemen und Hautentzündungen: 10 ml Kamilloplant mit Wasser auf 100 ml verdünnen.

Die gebrauchsfertige Lösung mehrmals täglich bis zur Besserung zum Auftragen oder Auswaschen verwenden.

Die Anwendungsdauer richtet sich nach dem vorliegenden Krankheitsbild und dem individuellen Heilungsverlauf. Sollten sich die Beschwerden nicht bessern oder verschlimmern, sollte ein Tierarzt aufgesucht werden.

Bitte verwenden Sie die beigefügte Dosierhilfe.

- 4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel, falls erforderlich)
Keine Angaben.
- 4.11 Wartezeit(en):
- | | | |
|--|------------------|--------|
| Rind, Pferd, Schwein, Schaf, Ziege, Kaninchen: | Essbares Gewebe: | 0 Tage |
| Rind, Pferd, Schaf, Ziege: | Milch: | 0 Tage |

5. Pharmakologische Eigenschaften

ATCvet-Code: QD03, Arzneimittel zur Behandlung von Hautwunden und –ulzera

Phytotherapeutikum:

Kamilloplant wirkt antiseptisch, entzündungshemmend, adstringierend und fördert die Wundheilung.

- 5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften:
Zu den pharmakodynamischen Eigenschaften von Kamilloplant liegen keine Untersuchungsergebnisse vor.
- 5.2 Angaben zur Pharmakokinetik:
Zu den pharmakokinetischen Eigenschaften von Kamilloplant liegen keine

Untersuchungsergebnisse vor.

6. Pharmazeutische Angaben

6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile:
2-Propanol 70% (V/V)

6.2 Inkompatibilitäten:
Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln vermischt werden.

6.3 Dauer der Haltbarkeit:
Dauer der Haltbarkeit im unversehrten Behältnis: 3 Jahre

Dauer der Haltbarkeit nach Anbruch des Behältnisses: 6 Wochen

Dauer der Haltbarkeit nach Herstellung der gebrauchsfertigen Lösung:
Die gebrauchsfertige Lösung ist sofort anzuwenden.

6.4 Besondere Lagerungshinweise:
Keine.

6.5 Art und Beschaffenheit der Primärverpackung:
Braunglasflasche (20 ml oder 100 ml) der hydrolytischen Klasse III,
Spritzeinsatz Polypropylen
Deckel Polypropylen
Dosierhilfen 5 oder 20 ml Luer Spritzen Polypropylen und Polyethylen

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 der nationalen Vorschriften zu entsorgen.

7. Zulassungsinhaber

SaluVet GmbH
Stahlstraße 5
D-88339 Bad Waldsee, Deutschland

Vertrieb in Österreich: VANA GmbH, Wolfgang-Schmälzl-Gasse 6, A-1020 Wien

8. Zulassungsnummer

Z.-Nr.: 8-00279

9. Datum der Erteilung der Erstzulassung / Verlängerung der Zulassung

02. April 1996

10. Stand der Information

April 2015

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

Nicht zutreffend.

12. Verschreibungsstatus / Apothekenpflicht

Rezept- und apothekenpflichtig.