

PACKUNGSBEILAGE

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

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

2. Zusammensetzung

1 g Konzentrat zur Herstellung einer 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)

Dunkelbraune, klare, dünnflüssige Lösung

3. Zieltierarten

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

4. Anwendungsgebiete

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

5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegenüber Korbblütler, gegen einen der anderen Wirkstoffe, oder einen der sonstigen Bestandteile.

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

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

Trächtigkeit und Laktation:

Während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt anwenden.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

Wesentliche Inkompatibilitäten:

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln gemischt werden.

7. Nebenwirkungen

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

Sehr selten (< 1 Tier/10 000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):	Kontaktdermatitis*
--	--------------------

*bei entsprechender Prädisposition

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 Zulassungsinhaber oder seinen örtlichen Vertreter unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem (Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen, Traisengasse 5, 1200 Wien, Österreich, E-Mail: basg-v-phv@basg.gv.at, Website: <https://www.basg.gv.at/>) melden.

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

Zur Anwendung auf der Haut.

Dosierungsempfehlung:

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

Bei Ekzemen und Hautentzündungen: 10 ml des Tierarzneimittels 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 beigegefügte Dosierhilfe

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Bei Unklarheiten holen Sie bitte fachliche Beratung ein.

10. Wartezeiten

Rind, Pferd, Schwein, Schaf, Ziege, Kaninchen:

Essbares Gewebe:

0 Tage

Rind, Pferd, Schaf, Ziege:

Milch:

0 Tage

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 Etikett und dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nach „Exp.“ nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch der Primärverpackung: 6 Wochen.

Haltbarkeit nach Verdünnen: sofort zu verbrauchen.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

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

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

Zul.-Nr. 8-00279

20 ml oder 100 ml Braunglasflasche mit 5 oder 20 ml Dosierspritze

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

10/2025

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

16. Kontaktdaten

Zulassungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

SaluVet GmbH

Stahlstraße 5

88339 Bad Waldsee

GERMANY

Örtlicher Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

VANA GmbH

Wolfgang-Schmälzl-Gasse 6

1020 Wien

AUSTRIA

Tel: +43 (0) 1 728 03 67

Rezept- und apothekenpflichtig.
