

## **ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES TIERARZNEIMITTELS**

### **1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Kamilloplant -

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

### **2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE 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:**

<b>Qualitative Zusammensetzung sonstiger Bestandteile und anderer Bestandteile</b>
2-Propanol 70 % (V/V)

Dunkelbraune, klare, dünnflüssige Lösung.

### **3. KLINISCHE ANGABEN**

#### **3.1 Zieltierarten**

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

#### **3.2 Anwendungsgebiete für jede Zieltierart**

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

#### **3.3 Gegenanzeigen**

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

#### **3.4 Besondere Warnhinweise**

Keine.

#### **3.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

##### **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.

**Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:**

Nicht zutreffend.

**Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Umweltschutz:**

Nicht zutreffend.

### **3.6 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. Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt über das nationale Meldesystem entweder an den Zulassungsinhaber, seinen örtlichen Vertreter oder die zuständige nationale Behörde zu senden. Die entsprechenden Kontaktdata finden Sie in der Packungsbeilage.

### **3.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode**

**Trächtigkeit und Laktation:**

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

### **3.8 Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen**

Keine bekannt.

### **3.9 Art der Anwendung und Dosierung**

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 beigefügte Dosierhilfe.

### **3.10 Symptome einer Überdosierung (und gegebenenfalls Notfallmaßnahmen und Gegenmittel)**

Keine Angaben.

### **3.11 Besondere Anwendungsbeschränkungen und besondere Anwendungsbedingungen, einschließlich Beschränkungen für die Anwendung von antimikrobiellen und**

**antiparasitären Tierarzneimitteln, um das Risiko einer Resistenzentwicklung zu begrenzen**

Nicht zutreffend.

### **3.12 Wartezeiten**

Rind, Pferd, Schwein, Schaf, Ziege, Kaninchen:	Essbares Gewebe:	0 Tage
Rind, Pferd, Schaf, Ziege:	Milch:	0 Tage

## **4. PHARMAKOLOGISCHE ANGABEN**

### **4.1 ATCvet Code:**

QD03

### **4.2 Pharmakodynamik**

Zu den pharmakodynamischen Eigenschaften des Tierarzneimittels liegen keine Untersuchungsergebnisse vor.

Phytotherapeutikum:

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

### **4.3 Pharmakokinetik**

Zu den pharmakokinetischen Eigenschaften des Tierarzneimittels liegen keine Untersuchungsergebnisse vor.

## **5. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**

### **5.1 Wesentliche Inkompatibilitäten**

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

### **5.2 Dauer der Haltbarkeit**

Haltbarkeit des Tierarzneimittels in der unversehrten Verpackung: 3 Jahre.

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch der Primärverpackung: 6 Wochen.

Haltbarkeit nach Verdünnen: sofort verbrauchen.

### **5.3 Besondere Lagerungshinweise**

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

### **5.4 Art und Beschaffenheit der Verpackung**

Braunglasflasche (20 ml oder 100 ml) der hydrolytischen Klasse III,

Spritzeneinsatz Polypropylen

Deckel Polypropylen

Dosierhilfen 5 oder 20 ml Luer Spritzen Polypropylen und Polyethylen

### **5.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle**

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.

**6. NAME DES ZULASSUNGSHABERS**

SaluVet GmbH

**7. ZULASSUNGSNR.**

Zul.-Nr. 8-00279

**8. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG**

Datum der Erstzulassung: 02/04/1996

**9. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES TIERARZNEIMITTELS**

10/2025

**10. EINSTUFUNG VON TIERARZNEIMITTELN**

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.  
Rezept- und apothekenpflichtig.

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