

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:

Qualitative Zusammensetzung sonstiger Bestandteile und anderer Bestandteile

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 Kontaktdaten 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 beigelegte 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 ZULASSUNGSINHABERS

SaluVet GmbH

7. ZULASSUNGSNUMMER

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>).