

Datum: 11.09.2025
ENR: 2401921

[Version 9.1, 11/2024]

KENNZEICHNUNG UND PACKUNGSBEILAGE

Datum: 11.09.2025
ENR: 2401921

A. KENNZEICHNUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

{Umkarton 5 / 50 Ampullen}

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Lyphosot ad us. vet.
Flüssige Verdünnung zur Injektion
Homöopathisches Tierarzneimittel

2. WIRKSTOFF(E)

Zusammensetzung

1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält:

Wirkstoffe:

Araneus diadematus Dil.	D6	2,50 mg
Calcium phosphoricum Dil.	D12	2,50 mg
Equisetum hiemale (HAB 34) Dil.	D4 (HAB, Vorschrift 2a)	2,50 mg
Ferrum jodatum Dil.	D12	5,00 mg
Fumaria officinalis Dil.	D4	2,50 mg
Gentiana lutea Dil.	D5	2,50 mg
Geranium robertianum Dil.	D4	5,00 mg
Levothyroxinum Dil.	D12 (HAB, Vorschrift 6)	2,50 mg
Myosotis arvensis Dil.	D3	2,50 mg
Nasturtium officinale Dil.	D4	5,00 mg
Natrium sulfuricum Dil.	D4	2,50 mg
Pinus sylvestris Dil.	D4	2,50 mg
Scrophularia nodosa Dil.	D3	2,50 mg
Smilax Dil.	D6	2,50 mg
Teucrium scorodonia Dil.	D3	2,50 mg
Veronica officinalis Dil.	D3	2,50 mg

Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen.

Sonstige Bestandteile:

Natriumchlorid
Wasser für Injektionszwecke

3. PACKUNGSGRÖSSE(N)

5 Ampullen
50 Ampullen

4. ZIELTIERART(EN)

Hund, Katze, kleine Heimtiere (Kleinnager, Kaninchen, Ziervögel), Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

5. ANWENDUNGSGEBIETE

Registriertes homöopathisches Tierarzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.
Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

6. ARTEN DER ANWENDUNG

Zur subkutanen Anwendung.

7. WARTEZEITEN

Wartezeiten:

Schweine: essbare Gewebe: Null Tage

Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen: essbare Gewebe: Null Tage
Milch: Null Stunden

8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis: MM.JJJJ

Nach Anbruch sofort verbrauchen.
Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

10. VERMERK „LESEN SIE VOR DER ANWENDUNG DIE PACKUNGSBEILAGE.“

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

11. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“

Nur zur Behandlung von Tieren.

12. KINDERWARNHINWEIS „AUSSERHALB DER SICHT UND REICHWEITE VON KINDERN AUFBEWAHREN“

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

13. NAME DES REGISTRIERUNGSINHABERS

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4
76532 Baden-Baden

14. REGISTRIERUNGSNUMMERN

Datum: 11.09.2025
ENR: 2401921

Reg.-Nr.: 401921.00.00

15. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch. B.:

Apothekenpflichtig

Unverkäufliche Muster in der Packungsgröße mit 5 Ampullen erhalten den Zusatz „Unverkäufliches Muster“.

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN PRIMÄRVERPACKUNGEN

{Ampullenlabel}

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Lyphosot ad us. vet.
Fl. Verd. zur Inj.

Zur s.c. Anwendung.

Hund, Katze, kleine Heimtiere (Kleinnager, Kaninchen, Ziervögel), Pferd, Rind, Schwein, Schaf,
Ziege

2. MENGENANGABEN ZU DEN WIRKSTOFFEN

5 ml

3. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch. B.:

4. VERFALLDATUM

Verwendbar bis: MM.JJJJ

Nach Anbruch sofort verbrauchen.

-Heel-

Datum: 11.09.2025
ENR: 2401921

B. PACKUNGSBEILAGE

PACKUNGSBEILAGE

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Lyphosot ad us. vet.

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Hund, Katze, kleine Heimtiere (Kleinnager, Kaninchen, Ziervögel), Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Homöopathisches Tierarzneimittel

2. Zusammensetzung

1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält:

Wirkstoffe:

Araneus diadematus Dil.	D6	2,50 mg
Calcium phosphoricum Dil.	D12	2,50 mg
Equisetum hiemale (HAB 34) Dil.	D4 (HAB, Vorschrift 2a)	2,50 mg
Ferrum jodatum Dil.	D12	5,00 mg
Fumaria officinalis Dil.	D4	2,50 mg
Gentiana lutea Dil.	D5	2,50 mg
Geranium robertianum Dil.	D4	5,00 mg
Levothyroxinum Dil.	D12 (HAB, Vorschrift 6)	2,50 mg
Myosotis arvensis Dil.	D3	2,50 mg
Nasturtium officinale Dil.	D4	5,00 mg
Natrium sulfuricum Dil.	D4	2,50 mg
Pinus sylvestris Dil.	D4	2,50 mg
Scrophularia nodosa Dil.	D3	2,50 mg
Smilax Dil.	D6	2,50 mg
Teucrium scorodonia Dil.	D3	2,50 mg
Veronica officinalis Dil.	D3	2,50 mg

Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen.

Sonstige Bestandteile:

Natriumchlorid

Wasser für Injektionszwecke

Lyphosot ad us. vet. ist eine klare, farblose Lösung in Ampullen aus Klarglas.

3. Zieltierart(en)

Hund, Katze, kleine Heimtiere (Kleinnager, Kaninchen, Ziervögel), Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

4. Anwendungsgebiet(e)

Registriertes homöopathisches Tierarzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

5. Gegenanzeigen

Bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne tierärztlichen Rat anwenden. Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile.

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

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

Eine Injektion dieses Tierarzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen.

Trächtigkeit und Laktation:

Zur Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Nur anwenden nach entsprechender Nutzen-Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Wie bei allen Tierarzneimitteln können auch bei homöopathischen Tierarzneimitteln

Wechselwirkungen mit anderen Tierarzneimitteln auftreten. Wenn das Tierarzneimittel gleichzeitig mit einem anderen Tierarzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

7. Nebenwirkungen

Keine bekannt.

Hinweis:

Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Tierarzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Tierarzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen.

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 Registrierungsinhaber unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem melden. Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt an das Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit (BVL) zu senden. 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) angefordert werden. Für Tierärzte besteht die Möglichkeit der elektronischen Meldung auf der oben genannten Internetseite.

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

Zur subkutanen Anwendung.

Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis pro Tag:

Großer Hund: 3 - 4 ml

Mittelgroßer Hund: 2 ml

Kleiner Hund, Katze: 1 - 2 ml

Kleine Heimtiere (Kleinnager, Kaninchen, Ziervögel): 0,25 - 0,5 ml

Datum: 11.09.2025
ENR: 2401921

Pferd, Rind: 5 – 10 ml
Schwein: 4 - 5 ml
Schaf, Ziege: 2 ml

Bei akuten Beschwerden kann die Dosis nach 24 Stunden wiederholt werden. Bei Rezidivneigung, chronischen Erkrankungen oder zur Langzeitbehandlung kann die Einzeldosis jeweils im Abstand von 2 bis 4 Tagen verabreicht werden.

Das Tierarzneimittel sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Keine.

10. Wartezeiten

Schweine: essbare Gewebe: Null Tage

Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen: essbare Gewebe: Null Tage
Milch: Null Stunden

11. Besondere Lagerungshinweise

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Haltbarkeit nach Anbruch der Ampulle: Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf der Ampulle und dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nach „Verwendbar bis:“ nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Entfällt.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das nicht der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Registrierungsnummern und Packungsgrößen

Reg.-Nr.: 401921.00.00

Packungsgrößen:

Umkarton mit 5 Ampullen mit je 5 ml Injektionslösung.

Umkarton mit 50 Ampullen mit je 5 ml Injektionslösung.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

April 2025

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

16. Kontaktdaten

Registrierungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4
76532 Baden-Baden
Deutschland

Telefon: 07221-50100
E-Mail: info@heel.de

Apothekenpflichtig
