

## **Zusammenfassung der Merkmale des Tierarzneimittels (SPC) Fachinformation**

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

Febrisept ReVet RV11 – Injektionslösung für Tiere

### **2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG**

1 ml Injektionslösung enthält:

#### **Arzneilich wirksame Bestandteile:**

Belladonna C6	0,20 g
Hepar sulfuris C12	0,20 g
Lachesis C9,	0,20 g
Phytolacca C6	0,20 g
Pyrogenium C12	0,20 g

#### **Sonstige Bestandteile:**

Eine vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

### **3. DARREICHUNGSFORM**

Injektionslösung

Farblose, klare Lösung

Homöopathische Arzneispezialität

### **4. KLINISCHE ANGABEN**

#### **4.1 Zieltierart(en)**

Katzen, Hunde, Schafe, Ziegen, Schweine, Rinder, Pferde.

#### **4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en)**

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab.  
Dazu gehören:

- Entzündungen und Infektionen unterschiedlicher Genese mit Schmerz, Schwellung, Fieber, Eiterung und Sepsis bei allen Zieltierarten,
- Phlegmone des Pferdes,
- Druse des Pferdes (unterstützend),
- Offene Pyometra der Hündin,
- Mastitis des Rindes und anderer Spezies,
- Scheidenphlegmone, septische Pododermatitis, Panaritium und Limax des Rindes,
- Tonsillitis und Lymphadenitis, Abszesse, Wundinfektionen und Nabelinfektionen bei allen Zieltierarten,
- Mastitis/Metritis/Agalaktie-Komplex der Sauen,
- Schweinerotlauf (unterstützend).

Die Anwendung dieser homöopathischen Arzneispezialität in den genannten Anwendungsgebieten beruht ausschließlich auf homöopathischer Erfahrung.

Bei schweren Formen dieser Erkrankungen ist eine klinisch belegte Therapie angezeigt.

#### **4.3 Gegenanzeigen**

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber den Wirkstoffen oder einem der sonstigen Bestandteile.

#### **4.4 Besondere Warnhinweise**

Keine.

#### **4.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

##### **Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren**

Bei längerer, nicht indizierter Anwendung von Homöopathika können Arzneimittelprüfsymptome auftreten.

##### **Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender**

Nicht zutreffend.

#### **4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)**

Keine bekannt.

Hinweis: Bei der Behandlung mit homöopathischen Arzneimitteln können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung).

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

Wie alle Arzneimittel während der Trächtigkeit, Laktation und Legeperiode nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt anwenden.

#### **4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen**

Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Präparaten Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Febrisept ReVet RV 11 gleichzeitig mit anderen Arzneimitteln angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

#### **4.9 Dosierung und Art der Anwendung**

Zur subkutanen, intramuskulären oder intravenösen Anwendung.

Dosierung:

Entsprechend der Tierart und in Abhängigkeit vom Körpergewicht beträgt die Einzeldosis:

Welpen, Katzen	ca. 0,5 - 1,0 ml
Hunde	ca. 1,0 - 2,0 ml
Schafe, Ziegen, Kälber, Schweine	ca. 3,0 - 5,0 ml
Rinder, Pferde	ca. 5,0 - 8,0 ml

Häufigkeit und Dauer der Anwendung:

Die Häufigkeit und Dauer der Anwendung richten sich in erster Linie nach den Grundsätzen der Homöopathie und dem vorliegenden Krankheitsbild.

In akuten Fällen:

1-2 Injektionen täglich über 3-4 Tage. Bei zunehmender Besserung seltener.

In chronischen Fällen:

1 Injektion täglich über 2-3 Wochen. Bei zunehmender Besserung seltener.

Nach einleitender Injektionstherapie ist die Weiterführung der Therapie oral mit Febrisept ReVet RV11 – Globuli für Tiere möglich.

**4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich**  
Daten zur Überdosierung liegen nicht vor.

**4.11 Wartezeit(en)**  
Null Tage.

**5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN**

Pharmakotherapeutische Gruppe: Alle übrigen therapeutischen Mittel  
ATCvet-Code: QV03AX

**5.1. Pharmakodynamische Eigenschaften**

Die Homöopathie versteht sich als Regulationstherapie bei akuten und chronischen Erkrankungen. Die Erkenntnisse über die Heilwirkung von homöopathischen Einzelmitteln, die aus dem Pflanzen-, Tier- und Mineralreich gewonnen werden, werden durch Arzneimittelprüfungen am gesunden Menschen (Arzneimittelprüfsymptome), durch Anwendung am Kranken und auf Grund von Erkenntnissen der Toxikologie gewonnen. Die Zusammenfassung ergibt das Arzneimittelbild als Grundlage der homöopathischen Therapie.

Die Wirksamkeit ist bei Übereinstimmung von Krankheitsbild und Arzneimittelbild nicht so sehr an die Dosisgröße gebunden, sondern eher an die Häufigkeit der Dosiswiederholung.

Das Kombinationsmittel Febrisept ReVet RV11 – Injektionslösung für Tiere setzt sich aus homöopathischen Einzelmitteln zusammen, die vergleichbare oder einander ergänzende Anwendungsgebiete haben.

## **5.2. Pharmakokinetische Eigenschaften**

Es wurden keine pharmakokinetischen Untersuchungen durchgeführt.

## **6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**

### **6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile**

Natriumchlorid, Aqua ad injectabilia.

### **6.2 Inkompatibilitäten**

Keine bekannt.

### **6.3 Dauer der Haltbarkeit**

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 36 Monate

Nicht konserviert. Die Ampullen sind nach dem Anbruch sofort aufzubrauchen oder zu entsorgen.

### **6.4 Besondere Lagerungshinweise**

Nicht über 25°C lagern. Lichtschutz erforderlich; Präparat daher stets im Umkarton aufbewahren. Vor Wärme und Feuchtigkeit schützen.

### **6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses**

Packung mit 10 mal 2 ml Klarglasampullen (hydrolytische Klasse I).

Packung mit 10 mal 5 ml Klarglasampullen (hydrolytische Klasse I).

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

### **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 den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

## **7. ZULASSUNGSINHABER**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Berliner Ring 32

D-64625 Bensheim

Tel.: +49 62 51 / 10 97 0

Fax.: +49 62 51 / 33 42

[info@reckeweg.de](mailto:info@reckeweg.de)

## **8. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

Z.NR.: 8-30016

## **9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG / VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG**

23.07.1997

**10. STAND DER INFORMATION**

Juni 2014

**11. VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND/ODER DER ANWENDUNG**

Nicht zutreffend.

**12. VERSCHREIBUNGSSTATUS / APOTHEKENPFLICHT**

Rezept- und apothekenpflichtig.