

Bulknr.: 8717  
Datum: 14.06.2024  
ENR: 2123271

*[Version 9,10/2021] corr. 11/2022*

**ANHANG III**  
**KENNZEICHNUNG UND PACKUNGSBEILAGE**

Bulknr.: 8717  
Datum: 14.06.2024  
ENR: 2123271

## **A. KENNZEICHNUNG**

## ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

{Faltschachtel 5 /50 Ampullen}

### 1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

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

### 2. WIRKSTOFF(E)

#### Zusammensetzung

1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält:

Wirkstoffe:

Senecio nemorensis Dil.	D3 (HAB, Vorschrift 3a)	0,0025 g
Acidum nitricum Dil.	D4	0,0025 g
Conyza canadensis Dil.	D3	0,0025 g
Moschus moschiferus Dil.	D6 (HAB, SV 4b)	0,0025 g
Viburnum opulus Dil.	D3	0,0025 g
Pulsatilla pratensis Dil.	D4	0,0025 g
Cyclamen europaeum Dil.	D4	0,0025 g
Strychnos ignatii Dil.	D6	0,0025 g
Capsella bursa-pastoris Dil.	D3	0,0025 g
Aquilegia vulgaris Dil.	D4	0,005 g
Cypripedium parviflorum var. pubescens Dil.	D8	0,005 g
Origanum majorana Dil.	D4	0,005 g
Myristica fragrans Dil.	D6	0,005 g
Sepia officinalis Dil.	D6	0,25 g
Calcium carbonicum Hahnemanni Dil.	D8	0,005 g

Die Bestandteile 1 bis 13 sowie 14 und 15 werden jeweils über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert.

Sonstige Bestandteile:

Natriumchlorid

Wasser für Injektionszwecke

### 3. PACKUNGSGRÖSSE(N)

5 und 50 Ampullen zu 5 ml

### 4. ZIELTIERART(EN)

Hund, Katze, Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

### 5. ANWENDUNGSGEBIETE

Registriertes homöopathisches Tierarzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.  
Bei Fortdauer der Krankheitssymptome ist medizinischer Rat einzuholen.

### 6. ARTEN DER ANWENDUNG

Bulknr.: 8717  
Datum: 14.06.2024  
ENR: 2123271

Zur s.c. Injektion.

**7. WARTEZEITEN**

**Wartezeiten:**

Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege:	Essbare Gewebe:	Null Tage
Pferd, Rind, Schaf, Ziege:	Milch:	Null Stunden

**8. VERFALLDATUM**

Verwendbar bis:  
Nach Anbruch sofort verbrauchen.

**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 „ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN“**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

**13. NAME DES REGISTRIERUNGSINHABERS**

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

**14. REGISTRIERUNGSNUMMERN**

Reg.-Nr.: 23271.00.00

**15. CHARGENBEZEICHNUNG**

Ch.-B.:

Apothekenpflichtig

[Raum für die Angabe der Dosierung]

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

Bulknr.: 8717  
Datum: 14.06.2024  
ENR: 2123271

**MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN**

{Ampullenlabel}

**1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

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

zur s.c. Injektion

Hund, Katze, Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

**2. MENGENANGABEN ZU DEN WIRKSTOFFEN**

5 ml

**3. CHARGENBEZEICHNUNG**

Ch.-B.:

**4. VERFALLDATUM**

Verwendbar bis:  
Nach Anbruch sofort verbrauchen.

-Heel-

Bulknr.: 8717  
Datum: 14.06.2024  
ENR: 2123271

## **B. PACKUNGSBEILAGE**

## PACKUNGSBEILAGE

### 1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Hormeel ad us. vet.  
Flüssige Verdünnung zur Injektion  
Homöopathisches Tierarzneimittel  
Hund, Katze, Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

### 2. Zusammensetzung

1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält:

#### Wirkstoffe:

Senecio nemorensis Dil.	D3 (HAB, Vorschrift 3a)	0,0025 g
Acidum nitricum Dil.	D4	0,0025 g
Conyza canadensis Dil.	D3	0,0025 g
Moschus moschiferus Dil.	D6 (HAB, SV 4b)	0,0025 g
Viburnum opulus Dil.	D3	0,0025 g
Pulsatilla pratensis Dil.	D4	0,0025 g
Cyclamen europaeum Dil.	D4	0,0025 g
Strychnos ignatii Dil.	D6	0,0025 g
Capsella bursa-pastoris Dil.	D3	0,0025 g
Aquilegia vulgaris Dil.	D4	0,005 g
Cypripedium parviflorum var. pubescens Dil.	D8	0,005 g
Origanum majorana Dil.	D4	0,005 g
Myristica fragrans Dil.	D6	0,005 g
Sepia officinalis Dil.	D6	0,25 g
Calcium carbonicum Hahnemanni Dil.	D8	0,005 g

Die Bestandteile 1 bis 13 sowie 14 und 15 werden jeweils über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert.

#### Sonstige Bestandteile:

Natriumchlorid  
Wasser für Injektionszwecke

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

### 3. Zieltierart(en)

Hund, Katze, Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

### 4. Anwendungsgebiet(e)

Registriertes homöopathisches Tierarzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

### 5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile.

### 6. Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

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.

Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sollte das Tierarzneimittel mit Vorsicht eingesetzt werden.

### Trächtigkeit und Laktation:

Zur Verträglichkeit des Tierarzneimittels bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Tierarzneimittel sollten auch homöopathische Tierarzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

### Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Keine bekannt. Wenn das Tierarzneimittel gleichzeitig mit einem anderen Tierarzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

## **7. Nebenwirkungen**

Zieltierarten: Hund, Katze, Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

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](mailto: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**

Soweit nicht anders verordnet, das Tierarzneimittel subkutan injizieren.

Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis pro Tag:

Großer Hund: 3 - 4 ml

Mittlerer Hund: 2 ml

Kleiner Hund, Katze: 1 - 2 ml

Pferd, Rind, Schwein: 5 ml

Schaf, Ziege: 2 ml

Bei akuten Beschwerden die angeführte Dosis nach 4 Tagen und ggf. nach 20 Tagen wiederholen.

Dauer der Behandlung

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

## **9. Hinweise für die richtige Anwendung**

Keine.

## **10. Wartezeiten**

Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege:

Essbare Gewebe:

Null Tage

Pferd, Rind, Schaf, Ziege:

Milch:

Null Stunden

## **11. Besondere Lagerungshinweise**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.



Bulknr.: 8717  
Datum: 14.06.2024  
ENR: 2123271

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

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis und äußerer Umhüllung 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.: 23271.00.00

Packungsgrößen: 5 und 50 Ampullen zu 5 ml  
Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

**15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage**  
Juni 2024

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

**16. Kontaktangaben**  
Registrierungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller und Kontaktangaben zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4  
76532 Baden-Baden  
Telefon: 07221-50100  
E-Mail: [info@heel.de](mailto:info@heel.de)

Apothekenpflichtig