

B. PACKUNGSBEILAGE

GEBRAUCHSINFORMATION
Dog-Eczema, Emulsion zur Anwendung auf der Haut bei Hunden

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:

BASE | Base Pharmaceuticals B.V.
Pharmaceuticals | Harderwijkerweg 459
8077RH Hulshorst
Die Niederlande

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

KELA N.V.
Sint Lenaartseweg 48
2320 Hoogstraten
Belgien

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

DOG-ECZEMA, Emulsion zur Anwendung auf der Haut bei Hunden
Prednisolonum – Neomycini sulfas – Sulfir Precipitatum – Zinci oxydum

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 g enthält: Prednisolonum 1 mg - Neomycini sulfas 5000 I.U. - Sulfur precipitatum 5 mg - Zinci oxydum 30 mg - Methylis parahydroxybenzoas 3 mg – Excipiens q.s.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Das Tierarzneimittel ist indiziert für die Behandlung lokaler Dermatitis im Zusammenhang mit Infektionen, die von Neomycin-empfindlichen Bakterien verursacht werden.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht bei Tieren unter 6 Monaten anwenden.
Nicht bei Neomycin-Resistenz anwenden.

6. NEBENWIRKUNGEN

Das Tierarzneimittel enthält Prednisolon. Die lang andauernde Anwendung kann zu Hautatrophie führen.

Vereinzelt können Überempfindlichkeitsreaktionen auftreten.

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 Ihrem Tierarzt mit.

7. ZIELTIERART

Hund

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Die Flasche vor Gebrauch gut schütteln.

Vor Anwendung ist die erkrankte Hautpartie zu scheren und mit flüssiger Seife zu reinigen.

Anschließend das Tierarzneimittel zweimal täglich auf die Wunden auftragen.

Die Behandlung während 7 aufeinander folgender Tage fortsetzen.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Es wird empfohlen, vor der Anwendung die Neomycin-Empfindlichkeit der Keime zu prüfen.

Das Tierarzneimittel nicht bei ausgedehnten Wunden anwenden.

10. WARTEZEIT

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Im Kühlschrank lagern (2°C–8°C).

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis angegebenen Verfalldatum nach dem "EXP" nicht mehr anwenden.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen des Behältnisses: 28 Tage.

12. BESONDERE WARNHINWEISEBesondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Die Flasche vor Gebrauch gut schütteln.

Vor Anwendung ist die erkrankte Hautpartie zu scheren und mit flüssiger Seife zu reinigen.

Das Vorhandensein einer zugrunde liegenden Ursache sollte untersucht und behandelt werden.

Es wird empfohlen, vor der Anwendung die Neomycin-Empfindlichkeit der Keime zu prüfen.

Das Tierarzneimittel nicht bei ausgedehnten Wunden anwenden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber einem der wirksamen Bestandteile sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

Nach Anwendung des Tierarzneimittels die Hände waschen.

Für Kinder unzugänglich lagern.

Trächtigkeit und Laktation:

Nur anwenden nach entsprechender Nutzen-Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt, da insbesondere bei grossen Flächen und Langzeitanwendung eine Absorption des Tierarzneimittels auftreten kann.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

Inkompatibilitäten:

Keine bekannt.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

Juli 2020

15. WEITERE ANGABEN

Verschreibungspflichtig.

BE-V097377