

B. PACKUNGSBEILAGE

PACKUNGSBEILAGE

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Enteroferment – Pulver zum Eingeben für Tiere

2. Zusammensetzung

1 g Pulver enthält:

Wirkstoffe:

Enterococcus lactis M74 (lebend, lyophilisiert) mind. $1 \cdot 10^5$ KBE*

*Kolonie bildende Einheiten

3. Zieltierart(en)

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

4. Anwendungsgebiet(e)

Zur symptomatischen Therapie und als Adjuvans bei unspezifischer Enteritis, Enterocolitis und Dyspepsien.

Zur Unterstützung des Wiederaufbaues physiologischer Verhältnisse der Darmflora (z.B. nach Antibiotikatherapie).

5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile.

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Strenge Indikationsstellung bei Autoimmunerkrankungen und bei bestehenden ernsten Magen- oder Darmerkrankungen (Geschwüre, Tumore).

Bei Anhalten der Symptome über 48 Stunden ist eine spezifische Therapie einzuleiten. Auf eine ausreichende Zufuhr von Flüssigkeiten und Elektrolyten bei Durchfallerkrankungen ist zu achten. Bei ernsten Durchfallerkrankungen mit spezifischen Erregern sind adäquate Therapiemaßnahmen einzuleiten.

Wenn das Tierarzneimittel zur Wiederherstellung der Magen-/Darmflora nach oralen Antibiotikagaben verwendet wird, sollte ein entsprechender Zeitabstand nach der Verabreichung von Antibiotika eingehalten werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Nach Augen- oder Hautkontakt gründlich mit reichlich fließendem Wasser spülen. Ärztlichen Rat einholen, falls Reizungen auftreten.

Trächtigkeit und Laktation:

Kann während der Trächtigkeit und Laktation angewendet werden.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Durch gleichzeitige Anwendung von Antibiotika kann die Wirkung vermindert werden.
Nicht gleichzeitig mit oral zu verabreichenden Impfstoffen anwenden.

7. Nebenwirkungen

Keine bekannt.

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 Zulassungsinhaber unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem melden:

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Traisengasse 5, AT-1200 Wien

E-Mail: basg-v-phv@basg.gv.at

Website: <https://www.basg.gv.at/>

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

Zum Eingeben über das Trinkwasser.

Pferde und Fohlen, Rinder, Kälber, Schweine:

3-mal täglich 1 gehäufte Esslöffel (das entspricht 1 - 3,4 g/50 kg)

Schafe, Lämmer, Ziegen:

3-mal täglich 1 gestrichener Esslöffel (das entspricht 0,8 - 4,8 g/10 kg)

Ferkel, Hunde, Katzen:

1 - 3-mal täglich 1 gehäufte Kaffeelöffel (das entspricht 0,9 - 3,6 g/5 kg)

Die erforderliche Menge des Tierarzneimittels ist in einer geringen Menge lauwarmem Trinkwasser vollständig zu lösen und sofort zu verabreichen.

Um eine korrekte Dosierung zu gewährleisten, sollte das Körpergewicht so genau wie möglich ermittelt werden.

Im Allgemeinen ist eine Behandlungsdauer von 7 Tagen ausreichend.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Keine.

10. Wartezeiten

Null Tage.

11. Besondere Lagerungshinweise

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

Nicht über 25 °C lagern.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch der Primärverpackung: 3 Monate

Die Dose fest verschlossen halten, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.
Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nach „Exp.“ nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

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. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

Z. Nr.: 8-20031

Packungsgröße: 150 g

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

01/2026

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

16. Kontaktdaten

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

VetViva Richter GmbH, Durisolstraße 14, 4600 Wels, Österreich

adverse.events@vetviva.com

Tel: +43 664 8455326

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem Zulassungsinhaber in Verbindung.

17. Weitere Informationen

Das Tierarzneimittel ist ein Probiotikum und enthält lyophilisierte, stabilisierte, lebende Milchsäure produzierende Bakterien vom Stamm *Enterococcus lactis* M74. Es wirkt auf natürliche Weise, indem es das Darmökosystem in seiner Funktion schonend und nachhaltig unterstützt und das normale biologische Gleichgewicht im Darmtrakt wiederherstellt. Es greift bioregulativ in die mikrobielle Besiedelung des Darmes ein und bewirkt, dass der physiologische Zustand der Keimbesiedelung aufrechterhalten bleibt (Eubiose).

Rezept- und Apothekenpflichtig.