

B. PACKUNGSBEILAGE

PACKUNGSBEILAGE

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Phlegmovet – Salbe für Tiere

2. Zusammensetzung

100 g enthalten:

Wirkstoffe:

Ammoniumbituminosulfonat	10,0 g
Campher, racemischer	3,5 g
Methylsalicylat	2,5 g

Schwarze Salbe.

3. Zieltierart(en)

Rind, Schaf, Ziege, Pferd, Schwein, Hund, Katze, Kaninchen, Meerschweinchen, Zootiere

4. Anwendungsgebiet(e)

Zur Anwendung bei Abszessreifung, Furunkulose, Phlegmone, Panaritium, entzündungsbedingten Ödemen, Hämatomen und entzündlichen Erkrankungen, wie Euter-, Sehnen- und Gelenkentzündungen.

5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile.
Nicht anwenden bei chronischen, flächenhaften Hautveränderungen.

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Warnhinweise:

Die Anwendung am Euter kann kurzzeitig zu einer geringfügigen geschmacklichen Beeinflussung der Milch führen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Das Tierarzneimittel soll nicht auf größere offene Wunden aufgetragen werden.

Vermeiden Sie den Kontakt mit den Augen und Schleimhäuten des Tieres.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Bei der Handhabung des Tierarzneimittels sollte der Anwender Handschuhe tragen.

Der Kontakt mit Augen und Schleimhaut des Anwenders ist zu vermeiden.

Trächtigkeit und Laktation:

Kann während der Trächtigkeit und Laktation angewendet werden.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Die Anwendung des Tierarzneimittels kann zur Steigerung der dermalen Resorption anderer Arzneimittel führen.

7. Nebenwirkungen

Rind, Schaf, Ziege, Pferd, Schwein, Hund, Katze, Kaninchen, Meerschweinchen, Zootiere:

Unbestimmte Häufigkeit (kann auf Basis der verfügbaren Daten nicht geschätzt werden):
Allergische Reaktion¹

¹ In Einzelfällen kann es zu Kontaktallergien kommen.

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

Zur Anwendung auf der Haut.

Betroffene Stellen ein- bis zweimal täglich einreiben und anschließend 1 mm dick auftragen.
Die Anwendung sollte bis zum Abklingen der Beschwerden erfolgen.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Keine.

10. Wartezeiten

Essbare Gewebe: Null Tage

Milch: Null Stunden

11. Besondere Lagerungshinweise

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.
Nicht über 25 °C lagern.

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.

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

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

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

Z.Nr.: 14.448

Packungsgrößen: 210 g, 700 g

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

02/2026

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

16. Kontaktangaben

Zulassungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller und Kontaktangaben 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

Ammoniumbituminosulfonat ist ein Stoffgemisch natürlichen Ursprungs aus vielen verschiedenen Einzelsubstanzen mit entzündungshemmenden, schmerzstillenden, juckreizstillenden, durchblutungsfördernden, antiseptischen und resorptionsfördernden Eigenschaften. Campher unterstützt die durchblutungsfördernde Wirkung und regt die Bildung des Granulationsgewebes an. Die keratolytische Wirkung von Methylsalicylat ermöglicht eine rasche und tiefe Penetration, damit einen wirksamen Effekt auf das entzündliche Gewebe. Die Wirkstoffe führen zu einer Anregung der Hautdurchblutung, zur Rückbildung von Schwellungen und Ergüssen in Weichteilen und Geweben sowie von Entzündungserscheinungen; es kommt zu einer Schmerzlinderung.

Bei eitrigen Hautprozessen werden auch im fortgeschrittenen Stadium der Entzündung die Einschmelzung des Krankheitsherdes und der Durchbruch des Eiters nach außen beschleunigt.

Rezept- und apothekenpflichtig.