

Gebrauchsinformation

Viruvetsan®-N

Für Tiere: Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen.

Zusammensetzung

1 Ampulle zu 5 ml (5 g) enthält:

Arzneilich wirksame Bestandteile: Bufo (HAB 34) Dil. D10 (HAB, V. 6) 50 mg, Coffea tosta Ø (HAB, V. 4a) 50 mg, Echinacea Dil. D1 50 mg.

Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Darreichungsform und Inhalt

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Packung mit 20 (2x10) Ampullen zu 5 ml

Stoff- oder Indikationsgruppe

Homöopathisches Arzneimittel

Pharmazeutischer Unternehmer

Deutsche Homöopathie-Union

DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG

Ottostraße 24

76227 Karlsruhe

www.dhu.de

Anwendungsgebiete

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

- Steigerung der körpereigenen Abwehr bei Viruserkrankungen (besonders im Anfangsstadium bei Ferkelgrippe, infektiöser Bronchopneumonie und Staupe)
- Herz- und Kreislaufstützung im Verlauf von Virusinfektionen
- unterstützend bei Infektionen im Rahmen von Virusepidemien
- zur Vermeidung von Kälberdurchfall und Ferkelgrippe in den ersten Lebensstunden bzw. -tagen

Vor der Anwendung von Viruvetsan®-N sollten die Erkrankung und ihre Ursachen tierärztlich abgeklärt sein. Die Anwendung ersetzt nicht andere vom Tierarzt diesbezüglich verordnete Arzneimittel. Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden, insbesondere bei Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens, sollte tierärztlicher Rat einholt werden.

Gegenanzeigen

Aufgrund des Bestandteils Echinacea darf Viruvetsan®-N nicht angewendet werden bei:

- chronisch fortschreitenden Entzündungen
- Leukose
- Diabetes mellitus

Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels, wie Echinacea oder andere Korbblütler.

Anwendung während der Trächtigkeit und der Laktation

Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Subkutane Injektionen sollten von Tierhaltern erst nach entsprechender fachlicher Unterweisung durch den Tierarzt vorgenommen werden.

Nach der Applikation ist das Tier über einen angemessenen Zeitraum von ca. 30 Minuten zu beobachten, um bei Anzeichen einer Überempfindlichkeitsreaktion sofort den Tierarzt verständigen zu können.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Die gleichzeitige Gabe eines unverträglichen Arzneimittels, welches die Wirkung von Viruvetsan®-N aufheben könnte, ist zu vermeiden. Fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Zur subkutanen Anwendung.

Pferde:	5 – 10 ml	s.c.
Rinder:	5 – 10 ml	s.c.
Fohlen:	3 – 7 ml	s.c.
Kälber:	3 – 7 ml	s.c.
Schweine:	3 – 5 ml	s.c.
Schafe:	3 – 5 ml	s.c.
Ziegen:	3 – 5 ml	s.c.
Hunde:	0,5 – 2 ml	s.c.
Katzen:	0,5 – 2 ml	s.c.
Ferkel:	0,5 – 2 ml	s.c.
Welpen:	0,3 – 0,5 ml	s.c.

Zur einmaligen Behandlung, die nötigenfalls in Abständen von 2 bis 5 Tagen wiederholt werden kann.

Auch homöopathische Medikamente sollten ohne tierärztlichen Rat nicht über längere Zeit verabreicht werden.

Nebenwirkungen

Keine bekannt.

Hinweis:

Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen.

Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Wartezeit

Pferd, Rind, Kalb, Schwein, Schaf, Ziege:	Essbare Gewebe:	0 Tage
Pferd, Rind, Schaf, Ziege:	Milch:	0 Tage

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels

Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

Nicht über 25 °C lagern.

Das Arzneimittel nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfallsdatums nicht mehr anwenden.

Datum der Fassung der Packungsbeilage

November 2005

Arzneimittel sollen für Kinder unzugänglich aufbewahrt werden!

Darreichungsform und Packungsgrößen

Originalpackung mit 20 Ampullen zu 5 ml

Apothekenpflichtig

Zul.-Nr.: 6402879.00.00