

## Gebrauchsinformation

# **Echina-** *logoplex*<sup>®</sup>

Flüssige Verdünnung zur Injektion

---

## **Homöopathisches Arzneimittel**

Für Tiere

Pferde, Rinder, Schweine, Schafe,  
Ziegen, Hunde, Katzen

### **Zusammensetzung:**

10g (=10 ml) Flüssige Verdünnung zur Injektion enthalten: Wirkstoffe:

Echinacea Dil. D4 1,0g, Aconitum napellus Dil. D4 0,4g, Apis mellifica Dil. D4 0,4g, Lachesis mutus Dil. D8 1,0g,

Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke

### **Darreichungsform und Inhalt:**

Flüssige Verdünnung zur Injektion, 100 ml.

### **Pharmazeutischer Unternehmer:**

FRANZ ZIEGLER GmbH, Ötzer Str. 10,  
86672 Thierhaupten, Telefon: 08271-813111,  
Telefax: 08271-813112

### **Anwendungsgebiete:**

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

### **Wechselwirkungen:**

Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn **Echina-logoplex**<sup>®</sup> gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

### **Gegenanzeigen:**

Aufgrund des Bestandteils Echinacea muss **Echina-logoplex**<sup>®</sup> bei fortschreitenden Systemerkrankungen mit Vorsicht angewendet werden. Hierzu zählen unter anderem: Chronische Virusinfektionen wie z.B. Leukose oder FIV, Autoimmunerkrankungen wie z.B. Rheuma oder Lupus erythematodes, Diabetes mellitus. Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler und Bienengift.

### **Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation:**

Zur Verträglichkeit von **Echina-logoplex**<sup>®</sup> bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor.

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

**Nebenwirkungen:**

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 / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

**Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung:**

Vor Entnahme Arzneimittel gut durchschütteln. Zur subkutanen Injektion. Entsprechend Tierart und Körpergewicht beträgt die Einzeldosis:

Pferde und Rinder . . . . . 10 ml pro Tier

Kälber, Schweine . . . . . 5 ml pro Tier

Schafe, Ziegen . . . . . max. 3 ml pro Tier

Ferkel max. 0,2ml/kg KGW (max. 3ml pro Tier)

Hunde max. 0,2ml/kg KGW (max. 5ml pro Tier)

Katzen max. 0,2ml/kg KGW (max. 1ml pro Tier)

Je nach Schwere der Erkrankung und Krankheitsverlauf ist die angegebene Dosierung nach 24 Stunden zu wiederholen. Nicht länger als bis zur vollständigen Heilung des Tieres.

**Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:**

Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder andern Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Unsachgemäß durchgeführte Injektionen können zu bleibenden Schäden bis hin zu lebensbedrohlichen Zuständen führen. Nach der Applikation ist das Tier über einen angemessenen Zeitraum zu beobachten, um bei Anzeichen einer anaphylaktischen Reaktion sofort therapeutische Maßnahmen ergreifen zu können. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden.

**Wartezeit:**

Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Essbare Gewebe . . . . . 0 Tage

Milch . . . . . 0 Tage

**Besondere Lagerungshinweise:**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Nicht über 25 °C lagern. Nicht konserviert. Nach Anbruch in der Flasche verbleibende Reste sind zu verwerfen. Das Arzneimittel nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfallsdatums nicht mehr verwenden.

**Genehmigungsdatum der Packungsbeilage:**

November 2009 - Apothekenpflichtig -

Reg.-Nr.: 400782.00.00.

**Hinweise für Anwender:**

ZIEGLER Kombinationsarzneimittel bestehen aus natürlichen Vorkommen des pflanzlichen, tierischen und mineralischen Bereichs. In der vet.-hom. Literatur werden die Bestandteile dieses Arzneimittels u.a. beschrieben bei: Unterstützung bei viralen und bakteriellen Infektionskrankheiten, insbesondere Mastitis.

**Handelsform:**

Originalpackung mit 5 Flaschen á 100 ml flüssiger Verdünnung zur Injektion.