

Gebrauchsinformation

Lachesis- logoplex®

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:

Lachesis Dil. D8 0,4g, Echinacea Dil. D2 0,1g, Juniperus sabina Dil. D3 0,2g, Pulsatilla pratensis Dil. D2 0,1g, Pyrogenium-Nosode Dil. D8 (HAB; Vs. 44) 0,2g, Sepia Dil. D6 0,2g.

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 **Lachesis-logoplex®** gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Gegenanzeigen:

Aufgrund des Bestandteils Echinacea muss **Lachesis-logoplex®** 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.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation:

Zur Verträglichkeit von **Lachesis-logoplex®** 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:

Zur subkutanen Injektion.

Entsprechend Tierart und Körpergewicht beträgt die Einzeldosis:

Pferd, Rind 10ml

Kalb, Schwein 5ml

Ferkel, Schaf, Ziege 3ml

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

Katzen . . . max. 0,2 ml/kg KGW (max. 1 ml 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 anderen 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

Pferd, Rind, Schaf, Ziege

Milch 0 Tage

Besondere Lagerungshinweise:

Das Arzneimittel nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfallsdatums nicht mehr verwenden. Nicht über 25 °C lagern. Nicht konserviert. Nach Anbruch in der Flasche verbleibende Reste sind zu verwerfen. Konsequente Kühlung und sterile Entnahme sind wichtige Bestandteile der sachgerechten Handhabung. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Apothekenpflichtig!

Genehmigungsdatum der Packungsbeilage:

Juni 2009 - Apothekenpflichtig

Reg.-Nr. 129341.00.00

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: Infektiösen Erkrankungen im postpartalen Zeitraum; Vorbeugung und Therapie des MMA-Komplexes der Sauen, infizierte Secundinae, Lochiometra, Endometritis puerperalis, Mastitis, Bronchopneumonie, Nephritis, Zystis.

Handelsform:

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