



Solidago compositum

ad us. vet.

Flüssige Verdünnung zur s.c., i.m., i.v. Injektion

Für Tiere
Hund, Katze, Kleinnager, Ziervögel

Zusammensetzung:

1 Ampulle zu 2,2 ml (= 2,2 g) enthält: Wirkstoffe: Solidago virgaurea Dil. D4 22 mg, Berberis vulgaris Dil. D4 22 mg, Vesica urinaria suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Pyelon suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Ureter suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Urethra suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Terebinthina laricina Dil. D6 22 mg, Hydrargyrum bichloratum Dil. D8 22 mg, Acidum arsenicosum Dil. D12 22 mg, Cuprum sulfuricum Dil. D6 22 mg, Bucco (HAB 34) Dil. D8 (HAB, Vorschrift 4a) 22 mg, Hepar sulfuris Dil. D10 22 mg, Capsicum annuum Dil. D6 22 mg, Orthosiphon aristatus e foliis sicc. Dil. D6 (HAB, Vorschrift 4a) 22 mg, Equisetum hiemale (HAB 34) Dil. D4 (HAB, Vorschrift 2a) 22 mg, Chondrodendron Dil. D6 22 mg, Lytta vesicatoria Dil. D6 22 mg, Apisinum Dil. D8 22 mg, Baptisia (HAB 34) Dil. D4 (HAB, Vorschrift 3a) 22 mg, Natrium pyruvicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a) 22 mg, Smilax Dil. D6 22 mg, Argentum nitricum Dil. D6 22 mg. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen.

Sonstige Bestandteile, deren Kenntnis für eine zweckgemäße Verabreichung des Mittels erforderlich ist:

Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Pharmazeutischer Unternehmer:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4
76532 Baden-Baden
Telefon: 07221 501-00
Telefax: 07221 501-690
E-Mail: info@heel.de

Anwendungsgebiete:

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

Gegenanzeigen:

Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation:

Zur Verträglichkeit von Solidago compositum ad us. vet. 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.

Wechselwirkungen:

Wenn Solidago compositum ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.



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

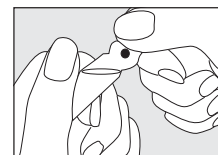
Zieltierarten:

Hund, Katze, Kleinnager, Ziervögel

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung:

Solidago compositum ad us. vet. zur s.c., i.m., i.v. Injektion. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis: Großer Hund 3-4 ml
Mittlerer Hund 2 ml
Kleiner Hund, Katze 1-2 ml
Welpen 0,5-1 ml
Kleinnager 0,5 ml
Ziervögel 0,1-0,5 ml

Bei akuten Beschwerden ist je nach Schwere des Falles die angeführte Dosis bis zu 2 mal täglich für bis zu 2 Wochen zu wiederholen. Bei Rezidivneigung oder chronischen Erkrankungen kann zur Langzeitbehandlung die Einzeldosis jeweils 2 mal wöchentlich verabreicht werden. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel nicht ohne tierärztliche Rücksprache über einen längeren Zeitraum gegeben werden. Die Verabreichung des Arzneimittels sollte nicht länger erfolgen als bis zur vollständigen Heilung des Tieres.



Farbiger Punkt nach oben!

Im Ampullenspieß befindliche Lösung durch Klopfen oder Schütteln nach unten fließen lassen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die richtige Anwendung:

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren: Unsachgemäß durchgeführte Injektionen können zu bleibenden Schäden bis hin zu lebensbedrohlichen Zuständen führen. Der subkutanen Applikation ist der Vorzug zu geben, intramuskuläre und intravenöse Injektionen sind auf Grund der damit verbundenen Risiken nur in Notfällen durchzuführen. 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 Allgemeinzustands sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden.

Wartezeit:

Nicht bei Tieren anwenden, die der Gewinnung von Lebensmitteln dienen.

Besondere Lagerungshinweise:

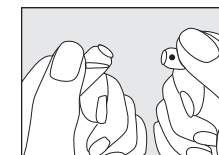
Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

Apothekenpflichtig

Reg. Nr.: 400801.00.00

Stand der Information:

07/2013



Farbiger Punkt nach oben!

Ampullenspieß nach hinten ziehend abbrechen.

Ampulle vorsichtig öffnen! Bitte befolgen Sie die Anweisungen.



Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden

Telefon: 07221 501-00, Telefax: 07221 501-210, E-Mail: info@heel.de

Bezeichnung des Tierarzneimittels**Ubichinon
compositum**

ad us. vet.

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Homöopathisches Arzneimittel

Für Tiere: Hund, Katze

Zusammensetzung:

1 Ampulle zu 2,2 ml (= 2,2 g) enthält: Wirkstoffe: Acidum acetylosalicylicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 86% (m/m)) 22,0 mg, Acidum ascorbicum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 15% (m/m)) 22,0 mg, Acidum L(+)-lacticum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 15% (m/m)) 22,0 mg, Dinatrium-Adenosinum triphosphoricum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Anthrachinonum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg, Coenzym A Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Conium maculatum Dil. D4 22,0 mg, Galium aparine Dil. D6 22,0 mg, Histaminum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22,0 mg, Hydrastis canadensis Dil. D4 22,0 mg, Hydrochinonum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22,0 mg, Magnesium gluconicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Nadidum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, 1,4-Naphthochinonum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 86% (m/m)) 22,0 mg, Natrium riboflavinum phosphoricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Nicotinamidum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22,0 mg, para-Benzochinonum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 94% (m/m)) 22,0 mg, Podophyllum peltatum Dil. D4 22,0 mg, Pyridoxinum hydrochloricum Dil. D6 (HAB,

Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Sulfur Dil. D8 22,0 mg, Thiaminum hydrochloricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Trichinoylum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg, Ubidecarenonum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D3 mit absolutem Ethanol) 22,0 mg, Vaccinium myrtillus Dil. D4 22,0 mg, Acidum thiocoticum Dil. D8 aquos (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg, Manganum phosphoricum Dil. D8 aquos (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg, Natrium diethyloxalaceticum Dil. D8 aquos (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg. Die Bestandteile 1 bis 24 und die Bestandteile 25 bis 27 werden über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Anwendungsgebiet(e)

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

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

Zieltierart(en)

Hund, Katze

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung

Ubichinon compositum ad us. vet. zur subkutanen Injektion.

Standarddosierung:

Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Großer Hund (über 25 kg):

1 mal täglich die Einzeldosis von 3-4 ml

Mittelgroßer Hund (15-25 kg):

1 mal täglich die Einzeldosis von 2 ml

Kleiner Hund (bis zu 15 kg), Katze:

1 mal täglich die Einzeldosis von 1-2 ml

Initial-/Akutdosierung:

Bei akuten Beschwerden kann die angegebene Einzeldosis anfangs nach 12 Stunden wiederholt werden, dann mit der Standarddosierung fortfahren.

Dosierung zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen:

Zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen die Einzeldosis jeweils in Abständen von 1-4 Tagen verabreichen.

Hinweis: Ubichinon compositum ad us. vet. sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit

Entfällt.

Besondere Lagerungshinweise

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden.



Farbiger Punkt nach oben!

Im Ampullenspieß befindliche Lösung durch Klopfen oder Schütteln nach unten fließen lassen.

Ampulle vorsichtig öffnen! Bitte befolgen Sie die Anweisungen.

Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Eine Injektion sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden.

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart: Keine. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender: Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation:

Zur Verträglichkeit von Ubichinon compositum ad us. vet. 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.

Wechselwirkungen:

Keine bekannt. Wenn Ubichinon compositum ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Genehmigungsdatum der Packungsbeilage

Februar 2019

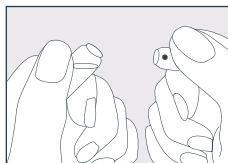
Weitere Angaben:

Packungsgrößen:

10 und 100 Ampullen zu 2,2 ml

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 402415.00.00



Farbiger Punkt nach oben!

Ampullenspieß nach hinten ziehend abbrechen.

Gebrauchsinformation

Homöopathisches Arzneimittel

**Coenzyme
compositum®**

ad us. vet.

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Für Tiere

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

Zusammensetzung:

1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Acidum ascorbicum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Natrium riboflavinum phosphoricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Thiaminum hydrochloricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Pyridoxinum hydrochloricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Nicotinamidum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Acidum cis-aconiticum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Acidum citricum Dil. D8 0,05 g, Acidum fumaricum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Acidum alpha-ketoglutaricum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Acidum DL-malicum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Acidum succinicum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Barium oxalsuccinicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 8a) 0,05 g, Natrium pyruvicum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Cysteinum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Pulsatilla pratensis Dil. D6 0,05 g, Hepar sulfuris Dil. D10 0,05 g, Sulfur Dil. D10 0,05 g, Adenosinum triphosphoricum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Nadidum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Coenzym A Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Beta vulgaris ssp. vulgaris var. conditiva e radice Dil. D4 (HAB, Vorschrift 2a) 0,05 g, Natrium diethyloxalacetikum Dil. D6 aquos. (HAB, Vorschrift 8b) 0,05 g, Manganum phosphoricum Dil. D6 aquos. (HAB, Vorschrift 8b) 0,05 g, Magnesium oroticum Dil. D6 aquos. (HAB, Vorschrift 8b) 0,05 g, Cerium oxalicum Dil. D8 aquos. (HAB, Vorschrift 8b) 0,05 g, Acidum thiocticum Dil. D6 aquos. (HAB, Vorschrift 8b) 0,05 g. Die Wirkstoffe 1 bis 21 werden über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4
76532 Baden-Baden
Telefon: 07221 501-00
Telefax: 07221 501-210
E-Mail: info@heel.de

Anwendungsgebiete:

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

Gegenanzeigen:

Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation:

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

Wechselwirkungen:

Keine bekannt. Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Coenzyme compositum ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

016481/5009 DE

-Heel Vet

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

Zieltierarten:

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

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung:

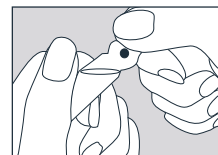
Soweit nicht anders verordnet, Coenzyme compositum ad us. vet. subkutan injizieren. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis pro Tag:

Pferd, Rind, Schwein: 5 ml
Ferkel: 2-3 ml
Schaf, Ziege: 2 ml
großer Hund: 3-4 ml
mittlerer Hund: 2 ml
kleiner Hund, Katze: 1-2 ml
Welpen: 0,5-1 ml.

Bei akuten Beschwerden kann die Dosis nach 24 Stunden wiederholt werden. Bei Rezidivneigung, chronischen Erkrankungen oder zur Langzeitbehandlung wird die Einzeldosis jeweils im Abstand von 4 Tagen verabreicht.

Dauer der Behandlung:

Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.



Farbiger Punkt nach oben!

Im Ampullenspieß befindliche Lösung durch Klopfen oder Schütteln nach unten fließen lassen.

Ampulle vorsichtig öffnen! Bitte befolgen Sie die Anweisungen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die richtige Anwendung:

Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen.

Wartezeit:

Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage

Besondere Lagerungshinweise:

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packungen nicht mehr nach diesem Datum! Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Packungsgrößen:

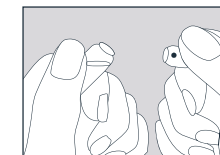
Flüssige Verdünnung zur Injektion.
5 und 50 Ampullen zu 5 ml

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 23129.00.00

Stand der Information:

September 2014



Farbiger Punkt nach oben!

Ampullenspieß nach hinten ziehend abbrechen.