

## **Fachinformation in Form der Zusammenfassung der Merkmale des Tierarzneimittels (Summary of Product Characteristics)**

### **1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

#### **Wundstein-Essenz Dr. Schaette**

Lösung zur Anwendung auf der Haut, an Hufen und Klauen.  
Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Kaninchen

Traditionelles Arzneimittel

### **2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG**

#### **Wirkstoffe:**

100 g Lösung enthalten:

Ameisensäure	1,8 g
Kupfer-(II)-sulfat-Pentahydrat	8,5 g
Aluminiumkaliumsulfat x 12 H <sub>2</sub> O (Alaun)	4,0 g

#### **Sonstiger Bestandteil**

Gereinigtes Wasser

Hellblaue, klare, dünnflüssige Lösung mit charakteristischem, leichtem Geruch nach Ameisensäure

### **3. KLINISCHE ANGABEN**

#### **3.1 Zieltierarten**

Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Kaninchen

#### **3.2 Anwendungsgebiete für jede Zieltierart**

Traditionell angewendet als mild wirkendes Arzneimittel zur Desinfektion von Wunden, bei Eiterungen, Ausschlägen und Flechten sowie als antiseptischer Zusatz zu Waschungen und Spülungen.

#### **3.3 Gegenanzeigen**

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

#### **3.4 Besondere Warnhinweise**

##### Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Keine bekannt.

### **3.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Nicht zutreffend.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Flüssigkeit ist ätzend! Nicht in die Augen bringen!

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Umweltschutz:

Nicht zutreffend.

### **3.6 Nebenwirkungen**

Keine bekannt.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt über das nationale Meldesystem entweder an den Inhaber der Genehmigung für das Inverkehrbringen oder die zuständige nationale Behörde zu senden. Die entsprechenden Kontaktdaten finden Sie auch im letzten Abschnitt der Packungsbeilage.

### **3.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode**

Keine Angaben.

### **3.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen**

Keine bekannt.

### **3.9 Art der Anwendung und Dosierung**

Zur Anwendung auf der Haut (z.B. bei Wunden, Nabelentzündungen, Eiterungen, Ausschlägen) eine 3%ige Lösung (30 ml auf 1 Liter Wasser) herstellen und auf die betroffenen Haustellen auftragen.

Zur Anwendung an Hufen und Klauen (z.B. bei Wundflächen) eine 20%ige Lösung (30 ml auf 150 ml Wasser) herstellen und auf die betroffenen Bereiche auftragen.

Zur Anwendung als Klauenbad eine 5%ige Lösung (10 l auf 200 l Wasser) herstellen.

1 Messbecher = 30 ml

### **3.10 Symptome einer Überdosierung (und gegebenenfalls Notfallmaßnahmen und Gegenmittel)**

Keine Angaben.

**3.11 Besondere Anwendungsbeschränkungen und besondere Anwendungsbedingungen, einschließlich Beschränkungen für die Anwendung von antimikrobiellen und antiparasitären Tierarzneimitteln, um das Risiko einer Resistenzentwicklung zu begrenzen**

Nicht zutreffend.

**3.12 Wartezeiten**

Rind, Pferd, Schwein, Schaf, Ziege, Kaninchen:  
Rind, Pferd, Schaf, Ziege:

Essbare Gewebe: 0 Tage  
Milch: 0 Tage

**4. PHARMAKOLOGISCHE ANGABEN**

**4.1 ATCvet Code:**

QD11AX

**4.2 Pharmakodynamik**

Keine Angaben.

**4.3 Pharmakokinetik**

Keine Angaben.

**5. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**

**5.1 Wesentliche Inkompatibilitäten**

Keine bekannt.

**5.2 Dauer der Haltbarkeit**

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 3 Jahre

**5.3 Besondere Lagerungshinweise**

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

**5.4 Art und Beschaffenheit des Behältnisses**

500 ml      PET Flasche  
10 l        HDPE Kanister

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

**5.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle**

Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammelstellen abzugeben. Bei gemeinsamer Entsorgung mit dem Hausmüll ist sicherzustellen, dass kein missbräuchlicher Zugriff auf diese Abfälle erfolgen kann. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden.

**6. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS**

SaluVet GmbH

**7. ZULASSUNGSNUMMER**

6442154.00.00

**8. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG**

01/01/1978

**9. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS**

**10. EINSTUFUNG VON TIERARZNEIMITTELN**

Freiverkäufliches Tierarzneimittel

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar.

**ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS – KENNZEICHNUNG KOMBINIERT MIT DEN ANGABEN DER PACKUNGSBEILAGE**

**Inforolletikett**

**1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

**Wundstein-Essenz Dr. Schaette**

Lösung zur Anwendung auf der Haut, an Hufen und Klauen.  
Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Kaninchen

Traditionelles Arzneimittel

**2. ZUSAMMENSETZUNG**

100 g Lösung enthalten:

Wirkstoffe:

Ameisensäure	1,8 g
Kupfer-(II)-sulfat-Pentahydrat	8,5 g
Aluminiumkaliumsulfat x 12 H <sub>2</sub> O (Alaun)	4,0 g
Sonstige Bestandteile: Gereinigtes Wasser	

Hellblaue, klare, dünnflüssige Lösung mit charakteristischem, leichtem Geruch nach Ameisensäure

**3. PACKUNGSGRÖSSE**

500 ml

101

**4. ZIELTIERART(EN)**

Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Kaninchen

**5. ANWENDUNGSGEBIETE**

**Anwendungsgebiete**

Traditionell angewendet als mild wirkendes Arzneimittel zur Desinfektion von Wunden, bei Eiterungen, Ausschlägen und Flechten sowie als antiseptischer Zusatz zu Waschungen und Spülungen.

**6. GEGENANZEIGEN**

**Gegenanzeigen**

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

## **7. BESONDERE WARNHINWEISE**

### **Besondere Warnhinweise**

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen  
Keine bekannt.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:  
Flüssigkeit ist ätzend! Nicht in die Augen bringen!

## **8. NEBENWIRKUNGEN**

### **Nebenwirkungen**

Keine bekannt.

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 unerwünschte Ereignisse auch an den Zulassungsinhaber unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über das nationale Meldesystem an das Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit (BVL) melden. Meldebögen und Kontaktdaten des BVL sind auf der Internetseite <https://www.vet-uaw.de> zu finden oder können per E-Mail ([uaw@bvl.bund.de](mailto:uaw@bvl.bund.de)) angefordert werden. Für Tierärzte besteht die Möglichkeit der elektronischen Meldung auf der oben genannten Internetseite.

## **9. DOSIERUNG FÜR JEDE ZIELTIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG**

### **Dosierung, Art und Dauer der Anwendung**

Zur Anwendung auf der Haut (z.B. bei Wunden, Nabelentzündungen, Eiterungen, Ausschlägen) eine 3%ige Lösung (30 ml auf 1 Liter Wasser) herstellen und auf die betroffenen Hautstellen auftragen.

Zur Anwendung an Hufen und Klauen (z.B. bei Wundflächen) eine 20%ige Lösung (30 ml auf 150 ml Wasser) herstellen und auf die betroffenen Bereiche auftragen.

Zur Anwendung als Klauenbad eine 5%ige Lösung (10 l auf 200 l Wasser) herstellen.

1 Messbecher = 30 ml

## 10. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

## 11. WARTEZEITEN

Wartezeiten

Rind, Pferd, Schwein, Schaf, Ziege, Kaninchen:

Essbare Gewebe: 0 Tage

Rind, Pferd, Schaf, Ziege:

Milch: 0 Tage

## 12. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

### Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

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.

## 13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG

### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammelstellen abzugeben. Bei gemeinsamer Entsorgung mit dem Hausmüll ist sicherzustellen, dass kein missbräuchlicher Zugriff auf diese Abfälle erfolgen kann. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden.

## 14. EINSTUFUNG VON TIERARZNEIMITTELN

### Einstufung von Tierarzneimitteln

Freiverkäuflich

## 15. ZULASSUNGSNUMMERN UND PACKUNGSGRÖSSEN

Zul.-Nr. 6442154.00.00

### Packungsgrößen

500 ml

10 l

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

**16. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER KENNZEICHNUNG**

**Datum der letzten Überarbeitung der Kennzeichnung**

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar.

**17. KONTAKTANGABEN**

**Kontaktangaben**

Zulassungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller und Kontaktangaben zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen

SaluVet GmbH  
Stahlstraße 5  
88339 Bad Waldsee GERMANY  
Tel.: +49 7524 4015-0  
info@saluвет.de

**18. WEITERE INFORMATIONEN**

**19. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“**

Nur zur Behandlung von Tieren.

**20. VERFALLDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

**21. CHARGENBEZEICHNUNG**

Lot {Nummer}

<grüner Punkt>