

Zusammenfassung der Merkmale des Tierarzneimittels (Summary of Product Characteristics)

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels:

Ubichinon compositum ad us. vet.

2. Qualitative und quantitative 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 5 a, 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 thiocticum 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:

Eine vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

3. Darreichungsform:

Flüssige Verdünnung zur Injektion

4. Klinische Angaben:

4.1 Zieltierart(en):

Hund
Katze

4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en):

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

4.3 Gegenanzeigen:

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

4.4 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Keine Angaben.

4.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

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 Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Keine bekannt.

4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere):

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.

Das Auftreten von Nebenwirkungen nach Anwendung von Ubichinon compositum ad us. vet. sollte dem Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit, Mauerstr. 39 - 42, 10117 Berlin oder dem pharmazeutischen Unternehmer mitgeteilt werden.

Meldebögen können kostenlos unter o.g. Adresse oder per E-Mail (uaw@bvl.bund.de) angefordert werden. Für Tierärzte besteht die Möglichkeit der elektronischen Meldung (Online Formular auf der Internetseite <http://vet-uaw.de>).

4.7 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.

4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

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

4.9 Dosierung und Art 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.

4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen und Gegenmittel), falls erforderlich:

Keine bekannt.

4.11 Wartezeit:

Entfällt

5. Pharmakologische Eigenschaften:

Homöopathisches Arzneimittel

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Keine Angaben

5.2 Angaben zur Pharmakokinetik

Keine Angaben

6. Pharmazeutische Angaben

6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile:

Natriumchlorid
Wasser für Injektionszwecke

6.2 Inkompatibilitäten:

Keine Angaben.

6.3 Dauer der Haltbarkeit:

5 Jahre.
Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

6.4 Besondere Lagerungshinweise:

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren!

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses:

Glasampulle, Glasart hydrolytische Klasse I, farblos
10 und 100 Ampullen zu 2,2 ml

- 6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle
Entfällt.
7. **Inhaber der Registrierung:**
Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4
76532 Baden-Baden
Telefon: 07221-50100
Telefax: 07221-501210
E-Mail: info@heel.de
8. **Registrierungsnummer:**
402415.00.00
9. **Datum der Erteilung der Erstregistrierung / Verlängerung der Registrierung:**
...
10. **Stand der Information**
11. **Verbot des Verkaufs, der Abgabe und/oder der Anwendung**
Nicht zutreffend.
12. **Verschreibungsstatus / Apothekenpflicht**
Apothekenpflichtig