

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

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

Nurexan ad us. vet.

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

1 Tablette zu 301,5 mg enthält:

#### **Wirkstoffe:**

Avena sativa Dil	D2	0,6 mg
Coffea arabica Dil	D12	0,6 mg
Passiflora incarnata Dil	D2	0,6 mg
Zincum isovalerianicum Dil	D4	0,6 mg

#### **Sonstige Bestandteile:**

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

### **3. DARREICHUNGSFORM**

Weiß bis gelbweiße, runde Tablette

### **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.

#### **4.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

##### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren

Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

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.

#### **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 Nurexan 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](mailto:uaw@bvl.bund.de)) angefordert werden. Für Tierärzte besteht die Möglichkeit der elektronischen Meldung (Online-Formular auf der Internet-Seite <http://vet-uaw.de>).

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

Zur Verträglichkeit von Nurexan 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 Nurexan ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

#### **4.9 Dosierung und Art der Anwendung**

Tabletten zum Eingeben.

Standarddosierung:

Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Großer Hund (über 25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3 Tabletten

Mittelgroßer Hund (15-25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 2 Tabletten

Kleiner Hund (bis zu 15 kg), Katze: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 1 Tablette

Initial-/Akutdosierung:

Bei akuten Beschwerden anfangs alle halbe bis ganze Stunde über einen Zeitraum von bis zu 2 Stunden die angegebene Einzeldosis verabreichen, dann mit der Standarddosierung fortfahren.

Dosierung zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen:

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

Hinweis: Nurexan 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**

-

### **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**  
Magnesiumstearat, Lactose-Monohydrat.

**6.2 Wesentliche Inkompatibilitäten**  
Keine Angaben

**6.3 Dauer der Haltbarkeit**  
5 Jahre.  
Nach Anbruch 12 Monate haltbar.

**6.4 Besondere Lagerungshinweise**  
Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren!

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

**6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses**  
Tablettendose mit einem Stopfen oder Schraubdeckel aus Polypropylen.  
100, 500 Tabletten

**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**  
402673.00.00

## **9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTREGISTRIERUNG / VERLÄNGERUNG DER REGISTRIERUNG**

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