

GEBRAUCHSINFORMATION

Eucacomp – Suspension zur vaginalen und intrauterinen Anwendung für Tiere

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Hersteller, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist:

SaluVet GmbH, Stahlstraße 5, D-88339 Bad Waldsee

Vertrieb:

VANA GmbH, Wolfgang-Schmälzl-Gasse 6, A-1020 Wienverantwortlicher Hersteller:>

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Eucacomp - Suspension zur vaginalen und intrauterinen Anwendung für Tiere

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

100 g Suspension enthalten:

Wirkstoffe:

| | |
|-------------------------|--------|
| Eucalyptusöl | 0,5 g |
| Calendula officinalis Ø | 10,0 g |
| Origanum majorana Ø | 12,0 g |
| Melissa officinalis Ø | 10,0 g |

Sonstige Bestandteile:

Natriumalginat, Siliciumdioxid, gereinigtes Wasser.

4. ANWENDUNGSGEBIETE

Zur lokalen Behandlung von Genitalkatarrhen und Endometritis bei Rind, Pferd und Schwein.

5. GEGENANZEIGEN

Das Tierarzneimittel darf nicht angewendet werden:

- während der Gravidität

- bei verletzter oder perforierter Uteruswand
- bei bekannter Überempfindlichkeit gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile

6. NEBENWIRKUNGEN

Sehr selten können nach der Anwendung schmerzhafte, lokale Reizwirkungen in Form von Erosionen und Ulzerationen der Gebärmutter Schleimhaut auftreten. Dies kann zu Störungen des Allgemeinbefindens (z.B. Schwellungen des Genitaltraktes, Milchrückgang und Appetitlosigkeit) und zur Zuchtuntauglichkeit führen.

Bei Stuten kann nach Behandlung von Genitalkatarrhen III. und IV. Grades eine Verstärkung der vorhandenen Entzündungssymptome auftreten.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERARTEN

Rind, Pferd, Schwein

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Zur vaginalen und intrauterinen Anwendung.

Vor Gebrauch schütteln!

Die Gebrauchsverdünnung ist mit sauberem (abgekochtem), körperwarmem Wasser oder physiologischer Kochsalzlösung herzustellen.

Die gebrauchsfertige Zubereitung ist sofort anzuwenden.

10 – 20%ige Gebrauchsverdünnung zur intrauterinen Instillation herstellen

| | |
|--------|---|
| Kühe | ca. 100 ml intrauterin instillieren, Behandlung alle 3 – 4 Tage wiederholen bis zum Eintritt der Besserung |
| Stuten | ca. 350 ml am 1. und 3. Tag der Rosse intrauterin instillieren |
| Sauen | ca. 300 ml intrauterin instillieren, einmalig 3 – 12 Stunden post partum |

Scheidenkatarrh bei Kühen, Stuten und Sauen:

1 – 5%ige Gebrauchsverdünnung zur vaginalen Spülung bis zur Besserung anwenden.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Bei Unklarheiten bitte fachliche Beratung einholen.

Diese Arzneispezialität darf nur vom Tierarzt verabreicht werden.}>

10. WARTEZEITEN

| | | |
|----------------------|----------------|--------|
| Rind, Pferd, Schwein | Essbare Gewebe | 0 Tage |
| Rind, Pferd | Milch | 0 Tage |

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Nicht über 30 °C lagern

Nach Anbruch nicht über 25 °C lagern

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen des Behältnisses: bis zum angegebenen Verfalldatum.

Haltbarkeit nach Herstellung der gebrauchsfertigen Lösung: Die gebrauchsfertige Lösung ist sofort anzuwenden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden, insbesondere bei schwerer Beeinträchtigung des Allgemeinbefindens sollte tierärztlicher Rat eingeholt werden.

Anwendung während Trächtigkeit und Laktation

Das Tierarzneimittel darf während der Trächtigkeit nicht zu Uterusinfusionen angewendet werden (siehe auch Gegenanzeigen).

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

Inkompatibilitäten:

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln vermischt werden

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend der nationalen Vorschriften zu entsorgen.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

November 2020

15. WEITERE ANGABEN

Inhalt: 250 ml.

Rezept- und apothekenpflichtig.

Z. Nr.: 8-00284