

[Version 8.1, 01/2017]

## **B. PACKUNGSBEILAGE**

## GEBRAUCHSINFORMATION

### Veteusan 100 mg/ml – Emulsion zur Anwendung auf der Haut für Hunde

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

Zulassungsinhaber:

Richter Pharma AG, Feldgasse 19, A-4600 Wels

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Richter Pharma AG, Durisolstraße 14, A-4600 Wels

#### 2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Veteusan 100 mg/ml - Emulsion zur Anwendung auf der Haut für Hunde

Wirkstoff: Crotamiton

#### 3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 ml enthält:

**Wirkstoff:**

Crotamiton 100,00 mg

**Sonstige Bestandteile:**

Methyl-4-hydroxybenzoat 0,65 mg

Propyl-4-hydroxybenzoat 0,35 mg

#### 4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Bei Sarcoptes-Räude (*Sarcoptes scabiei var. canis*)

#### 5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff, den Hilfsstoffen oder einem der sonstigen Bestandteile.

Nicht anwenden bei Tieren mit großflächigen Hautwunden.

#### 6. NEBENWIRKUNGEN

In seltenen Fällen kann es zu allergischen Reaktionen oder zu Hautreizungen kommen. Insbesondere im Falle der Anwendung bei frisch entzündlichen nässenden Hauterkrankungen, die eine feuchte Behandlung erfordern, kann Crotamiton vereinzelt Schmerzreaktionen auslösen.

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

## **7. ZIELTIERART(EN)**

Hund

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

Zum Auftragen und Einreiben auf erkrankte Hautstellen.  
Es sind 3 - 4 Anwendungen im Abstand von 2 - 3 Tagen erforderlich.

Vor der Anwendung gut schütteln.

## **9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Das Arzneimittel ist nur zur äußerlichen Anwendung bestimmt.

## **10. WARTEZEIT(EN)**

Nicht zutreffend.

## **11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Keine besondere Lagerungstemperatur erforderlich.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen des Behältnisses: 2 Monate  
Nach dem erstmaligen Öffnen im Kühlschrank (2 °C – 8 °C) lagern.

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

## **12. BESONDERE WARNHINWEISE**

Crotamiton darf nicht in die Augen oder auf Schleimhäute gebracht werden.  
Bei Behandlung der Augenlider ist die Cornea mit Vaseline zu schützen. Bei versehentlichem Kontakt mit den Schleimhäuten oder den Augen die betroffenen Stellen sofort mit reichlich Wasser spülen.

Das Haarkleid wird weder klebrig noch sonst in irgendeiner Weise verändert, sodass eine Schur in der Regel nicht notwendig ist.

Nach oraler Aufnahme, z. B. durch intensives Ablecken von behandelten Körperstellen, kann vorübergehend Erbrechen und Inappetenz auftreten.

Behandelte Tiere sollten insbesondere von Kindern nicht angefasst werden, solange das Fell nicht vollständig getrocknet ist.

### Für den Anwender:

Nach der Anwendung Hände waschen. Kontakt mit den Augen vermeiden. Bei versehentlichem Augenkontakt Augen gründlich mit Wasser ausspülen. Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Crotamiton sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

Anwendung während der Trächtigkeit oder Laktation:

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während Trächtigkeit und Laktation ist nicht belegt. Es ist auch nicht bekannt, ob Crotamiton in die Milch übergeht. Daher nur nach entsprechender Nutzen-Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt anwenden.

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

Bei Verdacht auf Überdosierung, z.B. durch zu großflächiges Auftragen, ist die Anwendung zu unterbrechen. Es ist kein spezifisches Antidot bekannt. In solchen Fällen oder bei Schleimhautreizungen nach oraler Aufnahme größerer Mengen wird eine symptomatische Behandlung empfohlen. Beim Menschen wurde Methämoglobinämie nach extensiver Anwendung von Crotamiton beobachtet.

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

Fragen Sie Ihren Tierarzt, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz

**14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

September 2012

**15. WEITERE ANGABEN**

Z.Nr.: 16.795

Packungsgröße: 100 ml

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem Zulassungsinhaber in Verbindung.