

## PACKUNGSBEILAGE

### 1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Äthakridin-Salbe 5 mg/g, Salbe für Kleinnager, Frettchen, Ziervögel, Brieftauben, Terrarientiere und Kaninchen, die nicht der Gewinnung von Lebensmitteln dienen

### 2. Zusammensetzung

1 g enthält:

Wirkstoff: Ethacridinlactat 5 mg/g

Sonstige Bestandteile: Propylenglycol, Macrogol 4000

Leuchtend gelbe, homogene Salbe

### 3. Zieltierart(en)

Kleinnager, Frettchen, Ziervögel, Brieftauben, Terrarientiere und Kaninchen, die nicht der Gewinnung von Lebensmitteln dienen

### 4. Anwendungsgebiet(e)

Antiseptische Lokalbehandlung bei Verletzungen der äußeren Haut und Genitalschleimhaut sowie zur Anwendung in Wundhöhlen.

### 5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Tieren, die der Gewinnung von Lebensmitteln dienen.

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder gegen einen der Hilfsstoffe.

### 6. Besondere Warnhinweise

#### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegen Ethacridinlactat sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

Der Wirkstoff Ethacridinlactat kann Überempfindlichkeitsreaktionen (allergische Reaktionen) hervorrufen. Hautkontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden. Tragen Sie bei der Anwendung Schutzhandschuhe. Bei Hautkontakt die Hände oder betroffenen Hautstellen waschen und im Falle von Überempfindlichkeitsreaktionen ärztlichen Rat einholen.

Dieses Tierarzneimittel kann zu Augenreizungen führen. Kontakt mit den Augen, einschließlich Hand-Augen-Kontakt vermeiden. Bei Kontakt Augen mit sauberem Wasser spülen. Wenn die Augenreizung bestehen bleibt, ärztlichen Rat einholen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzeigen.

#### Sonstige Vorsichtsmaßnahmen:

Salbe färbt stark. Kleidung, Möbel, etc. vor Kontakt mit dem Tierarzneimittel schützen.

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

Unverträglichkeiten mit Quecksilbersalzen und anderen Desinfektionsmitteln.

#### Besondere Anwendungsbeschränkungen und besondere Anwendungsbedingungen:

Von der Zulassung freigestelltes Tierarzneimittel nach § 4 Abs. 1 Tierarzneimittelgesetz. Es ist verboten, dieses Tierarzneimittel bei anderen Tieren als Heimtieren anzuwenden. Heimtiere sind ausschließlich in Aquarien oder Teichen gehaltene Tiere, Zierfische, Ziervögel, Brieftauben,

Terrariertiere, Kleinnager, Frettchen oder Hauskaninchen, die nicht der Gewinnung von Lebensmitteln dienen.

## **7. Nebenwirkungen**

Kleinnager, Frettchen, Ziervögel, Brieftauben, Terrariertiere und Kaninchen, die nicht der Gewinnung von Lebensmitteln dienen:

Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren):	Allergische Hautreaktionen*
--	-----------------------------

\* unter Einwirkung von Sonnenlicht

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Die Meldungen sind vorzugsweise durch eine Tierärztin oder einen Tierarzt über das nationale Meldesystem an das Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit (BVL) oder an den Freistellungsinhaber zu senden. Die Kontaktdaten sind im letzten Abschnitt der Packungsbeilage angegeben. 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.

## **8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung**

Zur Anwendung auf der Haut

Äthakridin-Salbe gleichmäßig auf die betroffenen Stellen auftragen bzw. in die Wundhöhle einbringen. Die Dauer der Anwendung richtet sich nach dem therapeutischen Bedarf, zu empfehlen sind mindestens 3 Tage. Die Behandlung kann nach 7 Tagen wiederholt werden.

Wenn sich die Symptome verschlimmern oder keine Besserung eintritt, wenden Sie sich bitte an Ihren Tierarzt.

## **9. Hinweise für die richtige Anwendung**

Vor der Anwendung ist eine Erwärmung der Salbe auf 25-30°C für eine bessere Verteilbarkeit von Vorteil.

## **10. Wartezeiten**

Nicht zutreffend.

## **11. Besondere Lagerungshinweise**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis angegebenen Verfalldatum nach „Exp.“ nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

## **12. 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.

**13. Einstufung von Tierarzneimitteln**

Tierarzneimittel, das nicht der Verschreibungspflicht unterliegt.

**14. Freistellungsnummer und Packungsgrößen**

VF7012799

Packungsgröße: 25 g Tube

**15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage**

01.09.2023

**16. Kontaktangaben**

Freistellungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller und Kontaktangaben zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Serumwerk Bernburg AG

Hallesche Landstraße 105 b

06406 Bernburg

Tel.: +49 (0)3471 860 4300

Frei verkäuflich.
-------------------