

Gasticumeel

ad us. vet.

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Gasticumeel ad us. vet.

Tablette

Homöopathisches Tierarzneimittel

Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

2. Zusammensetzung

Wirkstoffe: 1 Tablette enthält

Acidum arsenicosum Trit. D6 30,0 mg

Argentum nitricum Trit. D6 30,0 mg

Carbo vegetabilis Trit. D6 60,0 mg

Pulsatilla pratensis Trit. D4 60,0 mg

Stibium sulfuratum nigrum Trit. D6 60,0 mg

Strychnos nux-vomica Trit. D4 60,0 mg

Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen gemäß HAB Vorschrift 40c mit Lactose-Monohydrat als Verreibung.

Sonstiger Bestandteil: Magnesiumstearat.

Weiß bis gelbweiße, runde, beidseits abgeflachte Tablette.

3. Zieltierart(en)

Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

4. Anwendungsgebiet(e)

Registriertes homöopathisches Tierarzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile.

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Warnhinweise:

Nur zur Behandlung von Tieren.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

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:

Nicht zutreffend.

Trächtigkeit und Laktation:

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit und Laktation ist nicht belegt.

Wie alle Tierarzneimittel sollten auch homöopathische Tierarzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Tierarzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Tierarzneimitteln auftreten. Wenn das homöopathische Tierarzneimittel gleichzeitig mit einem anderen Tierarzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Überdosierung:

Bei versehentlicher Eingabe oder Aufnahme von Mengen, die über die Dosierungsempfehlung hinausgehen, sind keine besonderen Gegenmaßnahmen erforderlich. Im Falle einer Überdosierung nehmen Sie Kontakt mit einem Tierarzt auf.

7. Nebenwirkungen

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Homöopathische Tierarzneimittel sind allgemein gut verträglich. Dennoch kann es in seltenen Fällen zu Nebenwirkungen kommen.

Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Tierarzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das homöopathische Tierarzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Registrierungsinhaber unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem melden.

 -Heel vet



Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt an das Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit (BVL) zu senden. 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) 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

Tabletten zum Eingeben.

Soweit nicht anders verordnet:

Standarddosierung:

Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Pferd, Rind (über 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 10 Tabletten

Pferd, Rind (bis zu 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 6-8 Tabletten

Schwein: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 4 Tabletten

Schaf, Ziege: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3-4 Tabletten

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:

Verabreichung der Einzeldosis in Abständen von 1 bis 4 Tagen.

Die Verabreichung der Tabletten kann auch, falls nötig frisch zerkleinert, mit etwas Futter durchgeführt werden.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Keine.

10. Wartezeiten

Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen:

Essbare Gewebe: Null Tage.

Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen:

Milch: Null Stunden.

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 „Verwendbar bis:“ nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen der Primärverpackung: 12 Monate

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Entfällt.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das nicht der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Registrierungsnummern und Packungsgrößen

Reg.-Nr.: V7012305.00.00

Packungsgrößen: 50, 100, 250, 500 Tabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

09/2023

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktangaben

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

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

76532 Baden-Baden

Telefon: 07221 501-00

Telefax: 07221 501-210

E-Mail: info@heel.de

Apothekenpflichtig

