

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Omasin ad us. vet., Pulver zum Aufschwemmen und Eingeben für Rinder, Schafe und Ziegen

2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung

1 g Pulver enthält:

Wirkstoffe:

Calcii carbonas	320 mg
Natrii hydrogenocarbonas	230 mg
Natrii propionas	230 mg
Thiamini hydrochloridum	2 mg

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

3. Darreichungsform

Pulver zum Aufschwemmen in Wasser

4. Klinische Angaben

4.1. Zieltierarten

Rind, Schaf und Ziege

4.2. Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierarten

Vormagenstimulans für Rind, Schaf und Ziege

Vormagenstörungen wie akute Indigestionen, Pansenazidose, Pansenatonie, Unterstützungstherapie bei Ketose und Futterintoxikation

4.3. Gegenanzeigen

Keine

4.4. Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Keine

4.5. Besondere Warnhinweise für die Anwendung

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren

Nicht zutreffend

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender

Nicht zutreffend

4.6. Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)

Keine bekannt

4.7. Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

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

4.8. Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Keine bekannt

4.9. Dosierung und Art der Anwendung

Rind: Inhalt eines Beutels

Schaf / Ziege: Inhalt eines halben Beutels

Erforderliche Menge in etwas kaltem Wasser aufschwemmen und eingeben. In schweren Fällen ein- bis zweimalige Wiederholung im Abstand von je 24 Stunden.

4.10. Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich

Nicht erforderlich

4.11. Wartezeiten

Keine

5. Pharmakologische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Andere Gastroenterologika und Stoffwechselprodukte

ATCvet-Code: QA16Q

5.1. Pharmakodynamische Eigenschaften

Mit seinen Inhaltsstoffen hilft Omasin den physiologischen Zustand des Magen-Darmtraktes nach Indigestionen wieder herzustellen. Die alkalisierenden Salze Calciumcarbonat und Natriumhydrogencarbonat normalisieren den Magen-pH, Natriumpropionat und Thiamin unterstützen den Kohlenhydratstoffwechsel.

5.2. Angaben zur Pharmakokinetik

Keine

6. Pharmazeutische Angaben

6.1. Verzeichnis der sonstigen Bestandteile

Ceratoniae fructus pulvis

Foeniculi fructus

Gentianae radix

6.2. Wesentliche Inkompatibilitäten

Keine bekannt

6.3. Dauer der Haltbarkeit

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 60 Monate

6.4. Besondere Lagerungshinweise

Bei Raumtemperatur lagern (15°C – 25°C).

6.5. Art und Beschaffenheit des Behältnisses

Beutel aus Aluminiumlaminat à 200 g

6.6. Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den geltenden Vorschriften zu entsorgen.

7. Zulassungsinhaber

Dr. E. Graeub AG

Rehhagstrasse 83

3018 Bern

Tel.: 031 / 980 27 27

Fax: 031 / 980 27 28

info@graeub.com

8. Zulassungsnummern

Swissmedic 36'303'026, 200 g

Abgabekategorie D: Abgabe ohne Verschreibung nach Fachberatung

9. Datum der Erteilung der Erstzulassung / Erneuerung der Zulassung

Datum der Erstzulassung: 08.09.1975

Datum der letzten Erneuerung: 06.08.2020

10. Stand der Information

09.07.2019

Verbot des Verkaufs, der Abgabe und / oder der Anwendung

Nicht zutreffend