

Gebrauchsinformation



Cefamadar®

Flüssige Verdünnung zum Einnehmen

Wirkstoff: Madar D4

Zusammensetzung:

10 ml flüssige Verdünnung enth.:

Wirkstoff:

Madar (HAB 34) dil. D4 10 ml
(HAB, Vorschrift 4a)

Darreichungsform:

Flüssige Verdünnung zum Einnehmen

Inhalt: 50 ml

Homöopathisches Arzneimittel

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Cefak KG

Ostbahnhofstraße 15

D-87437 Kempten

Telefon: 0831/57401-0

Telefax: 0831/57401-50

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete entsprechen dem homöopathischen Arzneimittelbild.

Dazu gehören: Fettleibigkeit.

Hinweis:

Eine krankheitsbedingte Ursache der Fettleibigkeit ist vor der Einnahme des Arzneimittels abzuklären.

Gegenanzeigen:

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine Erfahrungen vor. Es soll deshalb, auch wegen des Alkoholgehaltes, bei Kindern unter 12 Jahren nicht an-

gewendet werden. Für Kinder unter 12 Jahren steht Cefamadar® in Tablettenform zur Verfügung. Nicht anwenden bei Alkoholkranken. Bei Leberkranken ist die Rücksprache mit dem Arzt erforderlich.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Bei bestimmungsgemäßem Gebrauch keine.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:

Keine bekannt.

Allgemeiner Hinweis:

In der Homöopathie ist bekannt, dass die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden kann. Falls Sie sonstige Arzneimittel einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweis:

Enthält 72 Vol.-% Alkohol.

Dosierungsanleitung:

Soweit nicht anders verordnet, 1 – 3-mal täglich 5 – 10 Tropfen einnehmen.

Art und Dauer der Anwendung:

Cefamadar® kann unverdünnt oder mit etwas Flüssigkeit, z.B. Wasser, verdünnt eingenommen werden.

Auch homöopathische Medikamente sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit eingenommen werden.

Fortsetzung auf der Rückseite >>

Nebenwirkungen:

Keine bekannt.

Hinweis:

Bei der Einnahme eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de, anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:

Das Arzneimittel soll nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr angewendet werden. Die Dauer der Haltbarkeit nach Öffnung des Behältnisses beträgt 3 Monate.

Stand der Information: Juni 2014.



Sie haben noch Fragen oder möchten Informationsmaterial - wir informieren Sie gerne!

Cefak KG - Verbraucherservice

Postfach 1360 · D-87403 Kempten · Telefon: 08 31 / 5 74 01 - 0 · Fax: 08 31 / 5 74 01 - 50
e-mail: cefak@cefak.com