



Cefanalgin® S

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern über 12 Jahren

Wirkstoffe: Gelsemium sempervirens dil. D4 / Iris versicolor Ø /
Cyclamen purpurascens dil. D4 / Melilotus officinalis Ø

Apothekenpflichtig

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.

Dieses Arzneimittel ist ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muss Cefanalgin® S jedoch vorschriftsmäßig angewendet werden.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn sich Ihre Beschwerden verschlimmern oder keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist Cefanalgin® S und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Cefanalgin® S beachten?
3. Wie ist Cefanalgin® S anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Cefanalgin® S aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

1. Was ist Cefanalgin® S und wofür wird es angewendet?

Cefanalgin® S ist ein homöopathisches Arzneimittel bei Schmerzen.

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Migräneartige Kopfschmerzen.

2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Cefanalgin® S beachten?

Cefanalgin® S darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile sind.
- bei Kindern unter 12 Jahren, da für diese Altersgruppe keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen.

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Cefanalgin® S ist erforderlich:

Bei anhaltenden, unklaren oder wiederkehrenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Abklärung bedürfen.

Bei Anwendung von Cefanalgin® S mit anderen Arzneimitteln:

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln sind nicht bekannt.

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenommen/angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Allgemeiner Hinweis:

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden.

Schwangerschaft und Stillzeit:

Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen zur Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte das Arzneimittel nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden. Fragen Sie vor der Einnahme/Anwendung von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen:

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Fortsetzung auf der Rückseite >>

3. Wie ist Cefanalgin® S anzuwenden?

Wenden Sie Cefanalgin® S immer genau nach den Anweisungen in dieser Packungsbeilage an. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:

Täglich 1 - 2 ml intravenös, intramuskulär oder subkutan injizieren.

Art der Anwendung:

Der Ampulleninhalt wird intravenös, intramuskulär oder subkutan injiziert.

Dauer der Anwendung:

Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.

Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung dieses Arzneimittels zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge Cefanalgin® S angewendet haben, als Sie sollten:

Intoxikationen nach Anwendung größerer Mengen von Cefanalgin® S sind nicht bekannt.

Treten auf Grund einer größeren Anwendungsmenge jedoch Reaktionen auf, sollten Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.

Wenn Sie die Anwendung von Cefanalgin® S vergessen haben:

Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, sondern fahren Sie mit der Anwendung, wie von Ihrem Arzt verordnet oder in der Gebrauchsinformation beschrieben, fort.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Cefanalgin® S Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem Behandelten auftreten müssen.

Mögliche Nebenwirkungen:

Keine bekannt.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie Nebenwirkungen bemerken.

Hinweis:

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

5. Wie ist Cefanalgin® S aufzubewahren?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach Ablauf des auf dem Etikett und Umkarton nach „Verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Aufbewahrungsbedingungen:

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

6. Weitere Informationen

Was Cefanalgin® S (Flüssige Verdünnung zur Injektion) enthält:

Die Wirkstoffe sind:

1 Ampulle zu 1 ml enthält:

Gelsemium sempervirens dil. D4	60 mg
Iris versicolor Ø	20 mg
Cyclamen purpurascens dil. D4	2 mg
Melilotus officinalis Ø	1 mg

Die sonstigen Bestandteile sind:

Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke

Wie Cefanalgin® S aussieht und Inhalt der Packung:

Eigenschaften: Klare, schwach gelbliche Flüssigkeit

Inhalt: Originalpackungen zu 10, 50 und 100 Ampullen zu 1 ml

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Cefak KG

Ostbahnhofstr. 15, 87437 Kempten

Telefon: 0831/57401-0, Telefax: 0831/57401-50

e-mail: cefak@cefak.com

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet genehmigt: 06/2009