

Gebrauchsinformation: Information für den Anwender


CORVIPAS® SL

Mischung · Homöopathisches Arzneimittel**Zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern ab 12 Jahren****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 CORVIPAS® SL jedoch vorschriftsgemäß 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 der Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist CORVIPAS® SL und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Einnahme von CORVIPAS® SL beachten?
3. Wie ist CORVIPAS® SL einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist CORVIPAS® SL aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

1. WAS IST CORVIPAS® SL UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

CORVIPAS® SL ist ein homöopathisches Arzneimittel, das bei Erkrankungen des Herz-Kreislaufsystems eingesetzt wird.

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Besserung des Befindens bei Herz-Kreislaufstörungen.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER EINNAHME VON CORVIPAS® SL BEACHTEN?**CORVIPAS® SL darf nicht eingenommen werden:**

- bei Überempfindlichkeit gegen Arnika und andere Korbblütler.
- wegen des Bestandteils Camphora bei Säuglingen und Kleinkindern bis zum 6. Lebensjahr nicht anwenden.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von CORVIPAS® SL ist erforderlich:

Bei einer Verschlimmerung der Beschwerden sowie bei neu auftretenden, unklaren oder lang anhaltenden Beschwerden ist die Rücksprache mit Ihrem Arzt erforderlich.

Kinder:

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei älteren Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb auch bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Bei Einnahme von CORVIPAS® SL mit anderen Arzneimitteln:

Es sind keine Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln bekannt.

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

Bei Einnahme von CORVIPAS® SL zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken:

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

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 vorliegen sollte CORVIPAS® SL in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt eingenommen werden.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen:

CORVIPAS® SL hat keinen oder einen vernachlässigbaren Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von CORVIPAS® SL:

Dieses Arzneimittel enthält 62 Vol.-% Alkohol.



3. WIE IST CORVIPAS® SL EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie CORVIPAS® SL immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Verordner oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich, je 5 Tropfen einnehmen. Eine über 1 Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen.

Bei chronischen Verlaufsformen 1 bis 3-mal täglich je 5 Tropfen einnehmen.

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

Dauer der Anwendung:

Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne medizinischen Rat nicht über längere Zeit eingenommen werden.

Wenn Sie eine größere Menge von CORVIPAS® SL eingenommen haben, als Sie sollten: Vergiftungen oder Überdosierungserscheinungen sind nicht bekannt.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann CORVIPAS® SL Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zugrunde gelegt:

| | |
|----------------|--|
| Sehr häufig: | mehr als 1 Behandelte von 10 |
| Häufig: | 1 von 10 Behandelte von 100 |
| Gelegentlich: | 1 von 10 Behandelte von 1.000 |
| Selten: | 1 von 10 Behandelte von 10.000 |
| Sehr selten: | weniger als 1 Behandelte von 10.000 |
| Nicht bekannt: | Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar |

Mögliche Nebenwirkungen: Es sind keine Nebenwirkungen bekannt.

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

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

5. WIE IST CORVIPAS® SL AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Behältnis nach „Verw. bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Aufbewahrungsbedingungen: Nicht über 25 °C aufbewahren.

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was CORVIPAS® SL enthält:

- Die Wirkstoffe sind: 10 g (=11,0 ml) enthalten: Arnica Ø 1 g, Cactus Ø 0,5 g, Camphora Dil. D1 0,1 g, Crataegus Ø 3 g, Scilla Dil. D3 1 g, Strophanthus Dil. D6 1 g, Veratrum Dil. D6 1 g.
- Der sonstige Bestandteil ist: Ethanol 62% (m/m).
1 g CORVIPAS® SL entspricht 48 Tropfen.

Wie CORVIPAS® SL aussieht und Inhalt der Packung:

Braune Glasflasche mit rotbrauner, klarer Flüssigkeit.

CORVIPAS® SL ist in Packungen mit 20 ml bzw. 50 ml Mischung erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller: PASCOE pharmazeutische Präparate GmbH, Schiffenberger Weg 55, D-35394 Giessen bzw. Großempfängerpostleitzahl D-35383 Giessen, Tel.: +49 (0)641/7960-0, Telefax: +49 (0)641/7960-109, e-mail: info@pascoe.de.

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt im November 2010.



PASCOE
NATURMEDIZIN

