

RUFEBRAN[®] heparo

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Zulassungsnummer: 6467867.00.00

Combustin Pharmazeutische Präparate GmbH

Wortlaut der Packungsbeilage

Seite 1 von 3

(gemäß § 11 Abs. 1 der 14. AMG-Novelle)

Gebrauchsinformation, bitte aufmerksam lesen!

RUFEBRAN[®] heparo

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Stoff- oder Indikationsgruppe:

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Verdauungsorgane.

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Besserung der Beschwerden bei Leberstörungen.

Bei Gelbsucht, Entfärbung des Stuhls und Gallensteinen sowie bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden ist ein Arzt aufzusuchen.

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie RUFEBRAN[®] heparo nicht anwenden?

RUFEBRAN[®] heparo ist bei bekannter Überempfindlichkeit gegen „Carduus marianus“ (Mariendistel) oder „Carduus benedictus“ (Benediktinerdistel) oder andere Korbblütler nicht anzuwenden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen zur Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte RUFEBRAN[®] heparo nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Was ist bei Kindern zu berücksichtigen?

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

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder anderen Mitteln:

Keine bekannt.

Allgemeiner Hinweis:

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Falls Sie sonstige Arzneimittel anwenden, fragen Sie Ihren Arzt.

RUFEBRAN[®] heparo

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Zulassungsnummer: 6467867.00.00

Combustin Pharmazeutische Präparate GmbH

Wortlaut der Packungsbeilage

Seite 2 von 3

(gemäß § 11 Abs. 1 der 14. AMG-Novelle)

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:

Soweit nicht anders verordnet:

Bei akuten Zuständen parenteral 1 - 2 ml bis zu 3mal täglich s.c. injizieren.

Eine über eine Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen.

Bei chronischen Verlaufsformen parenteral 1 - 2 ml täglich s.c. injizieren.

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

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

Überdosierung und andere Anwendungsfehler:

Wenn Sie eine größere Menge RUFEBRAN[®] heparo angewendet haben, als Sie sollten, sind in der Regel keine nachteiligen Folgen zu erwarten.

Wenn Sie die Anwendung von RUFEBRAN[®] heparo vergessen haben, holen Sie diese bitte nach, sobald Sie es bemerken. Wenden Sie aber nicht die doppelte Dosis an.

Wenn Sie die Anwendung von RUFEBRAN[®] heparo abbrechen, können sich Ihre Beschwerden wieder verschlimmern oder erneut auftreten.

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

Nebenwirkungen:

Keine bekannt.

Hinweise:

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 befragen.

Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

Aufbewahrungsbedingungen und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

RUFEBRAN[®] heparo soll nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr angewendet werden.

Dieses Arzneimittel benötigt keine besonderen Aufbewahrungsbedingungen.

RUFEBRAN® heparo

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Zulassungsnummer: 6467867.00.00

Combustin Pharmazeutische Präparate GmbH

Wortlaut der Packungsbeilage

Seite 3 von 3

(gemäß § 11 Abs. 1 der 14. AMG-Novelle)

Zusammensetzung:

1 Ampulle zu 1 ml enthält:

Wirkstoffe:

Carduus benedictus Dil. D6	0,25 ml
Carduus marianus Dil. D6	0,25 ml
Chelidonium Dil. D8	0,25 ml
Stannum metallicum Dil. D10	0,25 ml

Darreichungsform und Inhalt:

Originalpackungen mit 10 und 100 Ampullen zu 1 ml Flüssiger Verdünnung zur Injektion.

Pharmazeutischer Unternehmer

Combustin Pharmazeutische Präparate GmbH

Offinger Straße 7

Telefon: 07371 - 966 700

88525 Hailtingen

Telefax: 07371 - 96 53 58

E-Mail: info@combustin.de

Hersteller

Staufen Pharma GmbH & Co. KG

Bahnhofstraße 33 - 35 + 40

73033 Göppingen

E-Mail: info@staufen-pharma.de

Stand der Information:

Juli 2012