



Gebrauchsinformation

Cefasel® 300 µg

Injektionslösung

Wirkstoff: Natriumselenit 5 H₂O

Zusammensetzung:

1 Ampulle zu 1 ml enthält:

Wirkstoff:

Natriumselenit 5 H₂O 0,999 mg
(entsprechend 300 µg Selen)

Sonstige Bestandteile:

Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke

Darreichungsform und Inhalt:

Injektionslösung

10 St. Ampullen (1 ml), Anstaltspackungen zu
50 St. Ampullen (1 ml) bzw. 100 St. Ampullen
(1 ml).

Stoff- und Indikationsgruppe:

Essenzielle Spurenelemente.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Cefak KG
Ostbahnhofstraße 15
87437 Kempten
Tel.: 0831/57401-0
Fax: 0831/57401-50

Anwendungsgebiete:

Nachgewiesener Selenmangel, der ernährungs-
mäßig nicht behoben werden kann.

Ein Selenmangel kann auftreten bei:

- Maldigestions- und Malabsorptionszuständen
(Verdauungs- und Verwertungsstörungen),
- Fehl- und Mangelernährung
(z.B. totale parenterale Ernährung).

Gegenanzeigen:

Selenintoxikationen (Selenvergiftungen).

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:

Bei parenteraler Verabreichung als Zusatz zu
Infusionslösungen muss sichergestellt sein,
dass keine unspezifischen Ausfällungen auftre-

ten. Es ist darauf zu achten, dass der pH-Wert
nicht unter 7,0 absinkt und keine Mischung mit
Reduktionsmitteln, wie z. B. Vitamin C, erfolgt,
da dann eine Ausfällung von elementarem Selen
nicht auszuschließen ist. Elementares Selen ist
in wässrigen Medien nicht löslich und nicht bio-
verfügbar.

Warnhinweise:

Keine.

Dosierungsanleitung:

Soweit nicht anders verordnet, wird 1-mal täg-
lich 1 ml intravenös injiziert oder als intravenöse
Infusion nach Verdünnung gegeben. Dies ent-
spricht einer Tagesdosis von 300 µg Selen.

Art und Dauer der Anwendung:

Der Ampulleninhalt wird intravenös injiziert oder
als intravenöse Infusion nach Verdünnung ge-
geben. Die Verdünnung erfolgt mit ca. 500 – 1000
ml einer handelsüblichen, zur Infusion vorgese-
henen Elektrolytlösung.

Über die zeitliche Dauer der Behandlung ent-
scheidet der Arzt.

Nebenwirkungen:

Bei bestimmungsgemäßem Gebrauch bisher
nicht bekannt.

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

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arz- neimittels:

Das Arzneimittel soll nach Ablauf des auf Be-
hältnis und äußerer Umhüllung angegebenen
Verfalldatums nicht mehr angewendet werden.

Stand der Information: Januar 2011

DE/TAF



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

Cefak KG - Verbraucherservice

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