

## **RUFEBRAN® lympho**

**Flüssige Verdünnung zur Injektion**

**Zulassungsnummer: 6467519.00.00**

Combustin Pharmazeutische Präparate GmbH

Wortlaut der Packungsbeilage

Seite 1 von 3

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

---

### **Gebrauchsinformation, bitte aufmerksam lesen!**

## **RUFEBRAN® lympho**

Flüssige Verdünnung zur Injektion

### **Stoff- oder Indikationsgruppe:**

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Lymphdrüsen.

### **Anwendungsgebiete:**

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Lymphdrüsenanschwellungen und zur unterstützenden Behandlung bei Entzündungen der Lymphdrüsen.

Bei schmerzloser Lymphdrüsenanschwellung sowie bei allen anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden ist ein Arzt aufzusuchen, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Abklärung bedürfen.

### **Gegenanzeigen:**

*Wann dürfen Sie RUFEBRAN® lympho erst nach Rücksprache mit dem Arzt anwenden?*

Bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat anwenden.

### **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® lympho 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® lympho**

**Flüssige Verdünnung zur Injektion**

**Zulassungsnummer: 6467519.00.00**

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® lympho angewendet haben, als Sie sollten, sind in der Regel keine nachteiligen Folgen zu erwarten.

Wenn Sie die Anwendung von RUFEBRAN® lympho 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® lympho 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:**

Nach Anwendung von RUFEBRAN® lympho kann verstärkt Speichelfluss auftreten; das Mittel ist dann abzusetzen.

Außerdem können aufgrund des enthaltenen Quecksilbers gelegentlich allergische Reaktionen auftreten.

*Welche Gegenmaßnahmen sind bei Nebenwirkungen zu ergreifen?*

Bei auftretenden Nebenwirkungen ist das Präparat abzusetzen und ein Arzt aufzusuchen.

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, die nicht in dieser Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

## **RUFEBRAN® lympho**

**Flüssige Verdünnung zur Injektion**

**Zulassungsnummer: 6467519.00.00**

Combustin Pharmazeutische Präparate GmbH

Wortlaut der Packungsbeilage

Seite 3 von 3

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

---

### **Aufbewahrungsbedingungen und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:**

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

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

Dieses Arzneimittel benötigt keine besonderen Aufbewahrungsbedingungen.

### **Zusammensetzung:**

1 Ampulle zu 1 ml enthält:

#### **Wirkstoffe:**

Arsenum jodatum Dil. D12 0,5 ml

Mercurius solubilis Hahnemanni Dil. D10 0,5 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