



Cefasept® S

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern über 12 Jahren

Wirkstoffe: Echinacea Ø / Kalium phosphoricum dil. D4 / Lachesis mutus dil. D6

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 Cefasept® S (Flüssige Verdünnung zur Injektion) 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 **Cefasept® S** und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von **Cefasept® S** beachten?
3. Wie ist **Cefasept® S** anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist **Cefasept® S** aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

1. WAS IST CEFASEPT® S UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Cefasept® S ist ein homöopathisches Arzneimittel bei Erkältungskrankheiten.

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete entsprechen dem homöopathischen Arzneimittelbild. Dazu gehören: Entzündungen der oberen Atemwege.

Bei Beschwerden, die länger als 3 Tage anhalten, Atemnot, bei Fieber über 39° C oder eitrigem oder blutigem Auswurf, sollte ein Arzt aufgesucht werden.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON CEFASEPT® S BEACHTEN?

Cefasept® S darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile sind.
- bei Diabetes mellitus.
- aus grundsätzlichen Überlegungen bei fortschreitenden Systemerkrankungen wie Tuberkulose,

Leukämie bzw. leukämieähnlichen Erkrankungen (Leukosen), entzündlichen Erkrankungen des Bindegewebes (Kollagenosen), Autoimmunerkrankungen, multipler Sklerose, AIDS-Erkrankung, HIV-Infektion oder anderen chronischen Viruserkrankungen.

- von Kindern unter 12 Jahren, da für diese Altersgruppe keine Erfahrungen vorliegen.

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

Bei bestimmungsgemäßer Anwendung sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen zu beachten.

Bei Anwendung von Cefasept® 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 vorliegen, sollte Cefasept® S in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen:

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

3. WIE IST CEFASEPT® S ANZUWENDEN?

Wenden Sie Cefasept® 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 intramuskulär, subkutan oder intravenös injizieren.

Art der Anwendung:

Der Ampulleninhalt wird intramuskulär, subkutan oder intravenös injiziert.

Dauer der Anwendung:

Cefasept® S sollte ohne ärztlichen Rat nicht länger als 3 Wochen 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 Cefasept® S angewendet haben, als Sie sollten:

Intoxikationen nach Anwendung größerer Mengen von Cefasept® S sind bisher nicht bekannt. Treten auf Grund einer größeren Anwendungsmenge jedoch Reaktionen auf, sollten Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.

Wenn Sie die Anwendung von Cefasept® 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 Cefasept® S Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem Behandelten auftreten müssen.

Mögliche Nebenwirkungen:

In Einzelfällen können Überempfindlichkeitsreaktionen auftreten. Für Arzneimittel mit Zubereitungen aus Sonnenhut (Echinacea) wurden Hautaus-

schlag, Juckreiz, selten Gesichtsschwellung, Atemnot, Schwindel und Blutdruckabfall beobachtet. In diesen Fällen ist das Arzneimittel abzusetzen und ein Arzt aufzusuchen.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

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 befragen.

5. WIE IST CEFASEPT® 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 Cefasept® S (Flüssige Verdünnung zur Injektion) enthält:

Die Wirkstoffe sind:

1 Ampulle zu 1 g (= 1 ml) enthält:

Echinacea Ø	10 mg
Kalium phosphoricum dil. D4	100 mg
Lachesis mutus dil. D6	100 mg

Die sonstigen Bestandteile sind:

Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid

Wie Cefasept® S aussieht und Inhalt der Packung:

Klare, farblose Flüssigkeit zur Injektion.
Packungsinhalt: Originalpackung mit 10, 50 bzw. 100 Ampullen.

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 gemäß: 11/2008