

Selenarell®

Homöopathisches Arzneimittel

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Zur Anwendung bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren

Wirkstoff: Natrium selenosum D5 dil.

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 Selenarell® 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 Symptome verschlimmern oder nach einigen Tagen keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt oder Heilpraktiker aufsuchen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

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

1. WAS IST SELENARELL® UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Selenarell® ist ein registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitserscheinungen ist medizinischer Rat einzuholen.

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

Gegenanzeigen

Selenarell® darf nicht angewendet werden

wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen den arzneilich wirksamen Bestandteil von Selenarell® sind.

Kinder

Wegen nicht ausreichend vorliegender Untersuchungen bei Kindern soll dieses Arzneimittel bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Siehe auch unter Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise.

Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise:

Schwangerschaft und Stillzeit

Zur Anwendung dieses Arzneimittels in der Schwangerschaft und Stillzeit liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Bei Anwendung von Selenarell® mit anderen Arzneimitteln:

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln sind keine bekannt

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Heilpraktiker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

3. WIE IST SELENARELL® ANZUWENDEN?

Wenden Sie Selenarell® immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage an.

Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen der Arzt Selenarell® nicht anders verordnet hat.

Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Selenarell® sonst nicht richtig wirken kann!



Wieviel und wie oft sollte Selenarell® injiziert werden?

Grundsätzlich gilt in der Homöopathie bei akuten Zuständen eine Anwendung in kurzen Zeitabständen während bei chronischen Erkrankungen die Injektionsabstände größer sein können.

Soweit nicht anders verordnet Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren: täglich 2ml Selenarell® intramuskulär (in den Muskel), langsam intravenös (in die Vene) oder subcutan (unter die Haut) injizieren. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.

Wie lange sollte Selenarell® injiziert werden?

Die Wirkungsdauer einer Arzneimittelgabe kann individuell verschieden sein. Wenden Sie sich daher bei Fragen zur Dauer der Anwendung an Ihren Arzt.

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

Anwendungsfehler und Überdosierung:

Was ist zu beachten, wenn Selenarell® in zu großen Mengen oder falschen angewendet wurde?

Eine Überschreitung der Dosierung sollte vermieden werden, da sonst Gesundheitsgefährdungen nicht ausgeschlossen werden können. Eine weitere Substitution von Selen, z. B. durch Einnahme zusätzlicher Selenpräparate, sollte vermieden werden.

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

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Nebenwirkungen sind bei der Anwendung von Selenarell® bisher nicht bekannt geworden.

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.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, 53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. WIE IST SELENARELL® AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Ampulle angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Aufbewahrungsbedingungen:

Die Ampullen im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch oder Zubereitung

Selenarell® ist eine konservierungsmittelfreie Injektionslösung. Aus diesem Grund dürfen teilweise entleerte Ampullen nicht gelagert werden. Angebrochene Ampullen sind stets zu verwerfen.

Das Arzneimittel darf nicht im Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Apotheker wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen.

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was Selenarell enthält:

Der Wirkstoff ist:

1 Ampulle zu 2ml enthält an Wirkstoff:

Natrium selenosum D5 dil. (HAB, Vorschrift 5a

Lösung D1 mit gereinigtem Wasser) 2,0ml

Wie Selenarell aussieht und Inhalt der Packung:

Braunglasampullen mit 2ml Injektionslösung

Originalpackungen mit 10 Ampullen zu je 2ml flüssige Verdünnung

Klinikpackungen mit 100 Ampullen zu je 2ml flüssige Verdünnung

Reg.-Nr.: 27309.00.00

Apothekenpflichtig

Pharmazeutischer Unternehmer

SANORELL PHARMA GmbH & Co KG

Rechtmurgstraße 23 · 72270 Baiersbronn

Hersteller:

Sanorell Pharma GmbH & Co KG

Hurststraße 31 · 77815 Bühl/Baden

Tel. 07223-9337-0 · Fax 07223-9337-50 · www.sanorell.de · info@sanorell.de

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt im August 2018 überarbeitet.