

Gebrauchsinformation – Information für den Anwender

Adiporell®

Homöopathisches Arzneimittel

Streukügelchen

Zur Anwendung bei Erwachsenen

Wirkstoff: Fucus vesiculosus D2

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

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

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

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

Adiporell® darf nicht angewendet werden

wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Jod sind. Bei Schilddrüsenerkrankungen sollte Adiporell® nicht ohne ärztlichen Rat eingenommen werden.

Kinder

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

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 nicht ohne ärztlichen Rat angewendet werden.

Bei Anwendung von Adiporell® 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 ADIPORELL® ANZUWENDEN?

Wenden Sie Adiporell® immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage ein.

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

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

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



Gebrauchsinformation Adiporell® – Fortsetzung

Falls nicht anderes verordnet, nehmen Erwachsene und Schulkinder bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 12mal täglich, je 5–10 Streukügelchen (Globuli), bei chronischen Verlaufsformen 1 bis 3mal täglich jeweils 5–10 Streukügelchen.

Eine über 1 Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Arzt oder Heilpraktiker erfolgen.

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

Die Streukügelchen im Mund zergehen lassen. Die Einnahme ist unabhängig von den Mahlzeiten und darf auch bei nüchternem Magen erfolgen.

Wie lange sollten Sie Adiporell® einnehmen?

Die Wirkungsdauer einer Arzneimittelgabe kann individuell verschieden sein. Wenden Sie sich daher bei Fragen zur Dauer der Anwendung an Ihren Arzt. Halten Sie sich auch dann an die Anwendungsvorschriften, wenn Sie sich bereits nach kürzerer Zeit besser fühlen. Auch homöopathische Medikamente sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

Wenn Sie eine größere Menge Adiporell® eingenommen haben, als Sie sollten

Von den homöopathischen Bestandteilen sind keine Vergiftungserscheinungen zu erwarten.

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 Adiporell® 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.

Wenn Sie Nebenwirkungen bei sich beobachten, die nicht in dieser Gebrauchsinformation aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-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 ADIPORELL® AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

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

Aufbewahrungsbedingungen:

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was Adiporell® enthält:

Der Wirkstoff ist:

In 10 g Streukügelchen ist an arzneilich wirksamen Bestandteil verarbeitet:

Fucus vesiculosus D2 dil. 100 mg

Die sonstigen Bestandteile sind:

Saccharose (Rohrzucker)

Inhalt der Packung:

Flasche mit 15 g Streukügelchen (Globuli) N1

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



Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt im August 2018 überarbeitet.

08-2018/V-Nr.: 07