

Ersatzlieferung aufgrund der Änderungsanzeige vom 26.08.2010

Bezeichnung des Arzneimittels:	AMBRA Similiaplex®
Darreichungsform:	Mischung
Datum der Erstellung:	18.08.2010
Register-Nr.:	16440.00.00

Seite 1

Wortlaut der für die Packungsbeilage vorgesehenen Angaben

Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

AMBRA Similiaplex®, Mischung
Homöopathisches Arzneimittel

Zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern ab 12 Jahren.

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 AMBRA Similiaplex® jedoch vorschriftsgemäß 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 der Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

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

1. WAS IST AMBRA SIMILIAPLEX® UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

AMBRA Similiaplex® ist ein registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen bitte medizinischen Rat einholen.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER EINNAHME VON AMBRA SIMILIAPLEX® BEACHTEN?

AMBRA Similiaplex® darf nicht eingenommen werden:

- Bei Chininüberempfindlichkeit.

Ersatzlieferung aufgrund der Änderungsanzeige vom 26.08.2010

Bezeichnung des Arzneimittels:	AMBRA Similiaplex®
Darreichungsform:	Mischung
Datum der Erstellung:	18.08.2010
Register-Nr.:	16440.00.00

Seite 2

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von AMBRA Similiaplex® ist erforderlich:

Kinder:

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

Bei Einnahme von AMBRA Similiaplex® mit anderen Arzneimitteln:

Es sind keine Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln 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.

Bei Einnahme von AMBRA Similiaplex® zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken:

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 zur Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte das Arzneimittel nur nach Rücksprache mit dem Arzt eingenommen werden.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen:

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von AMBRA Similiaplex®:

Enthält 55 Vol.-% Alkohol.

3. WIE IST AMBRA SIMILIAPLEX® EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie AMBRA Similiaplex® 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.

Soweit nicht anders verordnet: Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6 mal täglich, je 5 Tropfen einnehmen.

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

Bei chronischen Verlaufsformen 1-3 mal täglich 5 Tropfen einnehmen.

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

Dauer der Anwendung:

Die Dauer der Anwendung hängt von Art und Umfang der Beschwerden ab.

Hinweis: Auch homöopathische Arzneimittel sind ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit anzuwenden.

Wenn Sie eine größere Menge von AMBRA Similiaplex® eingenommen haben, als Sie sollten:

Vergiftungen oder Überdosierungserscheinungen sind nicht bekannt.

Ersatzlieferung aufgrund der Änderungsanzeige vom 26.08.2010

Bezeichnung des Arzneimittels: AMBRA Similiaplex®
Darreichungsform: Mischung
Datum der Erstellung: 18.08.2010
Register-Nr.: 16440.00.00

Seite 3

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann AMBRA Similiaplex® Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zugrunde gelegt:

Sehr häufig:	mehr als 1 Behandler von 10
Häufig:	1 bis 10 Behandelte von 100
Gelegentlich:	1 bis 10 Behandelte von 1.000
Selten:	1 bis 10 Behandelte von 10.000
Sehr selten:	weniger als 1 Behandler von 10.000
Nicht bekannt:	Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

Mögliche Nebenwirkungen:

Es sind keine Nebenwirkungen bekannt.

Hinweise: Bei Einnahme von homöopathischen Arzneimitteln können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie Nebenwirkungen bemerken.

5. WIE IST AMBRA SIMILIAPLEX® AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufzubewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Behältnis nach „Verw.bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Aufbewahrungsbedingungen:

Nicht über 25 °C aufbewahren.

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was AMBRA Similiaplex® enthält:

- Die Wirkstoffe sind:
10 g (= 10,8 ml) Mischung enthalten: Ambra Dil. D4 2 g, China Dil. D2 2 g, Nux vomica Dil. D4 2 g, Convallaria majalis Dil. D2 2 g, Kola Ø 2 g. Bestandteile 1-4 gemeinsam potenziert über die letzte Stufe.

- Die sonstigen Bestandteile sind:
Es sind keine sonstigen Bestandteile enthalten.

Enthält 55 Vol.-% Alkohol.

1 g AMBRA Similiaplex® entspricht 40 Tropfen.

Ersatzlieferung aufgrund der Änderungsanzeige vom 26.08.2010

Bezeichnung des Arzneimittels:	AMBRA Similiaplex®
Darreichungsform:	Mischung
Datum der Erstellung:	18.08.2010
Register-Nr.:	16440.00.00

Seite 4

Wie AMBRA Similiaplex® aussieht und Inhalt der Packung:

Braune Glasflasche mit braungelber Flüssigkeit.

AMBRA Similiaplex® ist in Packungen mit 20 ml bzw. 50 ml Mischung erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

PASCOE pharmazeutische Präparate GmbH, Schiffenberger Weg 55, D-35394 Giessen bzw. Großempfängerpostleitzahl D-35383 Giessen, Tel.: +49 (0)641/7960-0, Telefax: +49 (0)641/7960-109, e-mail: info@pascoe.de.

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt im August 2010.

Liebe Patientin, lieber Patient,

Similiaplexe sind homöopathische Kombinationspräparate zur Behandlung im Sinne einer biologischen Ganzheitsmedizin.

Die Wirkung homöopathischer **Komplexmittel** beruht auf dem Ähnlichkeitsprinzip: Ähnliches (lat. **similia**) wird mit Ähnlichem behandelt.

Die Homöopathie ist eine Reiz-Regulationstherapie, bei der durch die Gabe homöopathischer Arzneistoffe die Selbstheilungskräfte des Organismus angeregt werden.

Die Zusammensetzung der verschiedenen Similiaplexe ist auf die jeweiligen Beschwerdebilder abgestimmt. Dadurch wird eine sinnvolle Kombination von spezifischen Einzelreizen bewirkt, die den Heilungsprozess verstärken und den erkrankten Organismus in Richtung einer Besserung hin umstimmen sollen.

Sie selbst können mit einer gesunden Lebensweise den beschriebenen Heilungsprozess fördern und einen wesentlichen Beitrag zu Ihrer Gesundheit leisten. Bitte halten Sie sich an die Einnahmевorschriften und den Rat Ihres Therapeuten.