



Cefamanit® Tabletten

TEXTENTWURF FÜR DIE PACKUNGSBEILAGE

1 von 4

Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

Cefamanit®

Tabletten

Zur Anwendung bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren

Wirkstoff: Amanita muscaria e thallo rec. 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, müssen Cefamanit® Tabletten 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 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 **Cefamanit®** und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Einnahme von **Cefamanit®** beachten?
3. Wie ist **Cefamanit®** einzunehmen / anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist **Cefamanit®** aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

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

Cefamanit® ist ein homöopathisches Arzneimittel bei nervösen Erkrankungen.

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete entsprechen dem homöopathischen Arzneimittelbild: Dazu gehören: Erregungs-, nervöse Erschöpfungs- und Verstimmungszustände; zur unterstützenden Behandlung bei Krämpfen und Lähmungen.

Die Anwendung von Cefamanit® sollte nicht ohne ärztlichen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere diesbezüglich verordnete Arzneimittel. Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden.



Cefamanit® Tabletten

TEXTENTWURF FÜR DIE PACKUNGSBEILAGE

2 von 4

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

Cefamanit® darf nicht eingenommen werden:

wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Amanita muscaria (Agaricus) oder einen der sonstigen Bestandteile sind.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Cefamanit® ist erforderlich:

Bei bestimmungsgemäßem Gebrauch dieses Arzneimittels sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise zu beachten.

Kinder:

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

Bei Einnahme von Cefamanit® 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 zur Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte das Arzneimittel in der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen:

Es liegen keine Erfahrungen hinsichtlich der Beeinträchtigung der Verkehrstüchtigkeit und der Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen vor.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Cefamanit®:

Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie Cefamanit® daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.



Cefamanit[®] Tabletten

TEXTENTWURF FÜR DIE PACKUNGSBEILAGE

3 von 4

3. WIE IST CEFAMANIT[®] EINZUNEHMEN ?

Nehmen Sie Cefamanit[®] immer genau nach den Anweisungen in dieser Packungsbeilage ein. 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:

Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6 mal täglich, je 1 Tablette einnehmen. Eine über eine Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen. Bei chronischen Verlaufsformen 1 - 3 mal täglich je 1 Tablette einnehmen.

Art der Anwendung

Cefamanit[®] Tabletten können gekaut oder mit etwas Flüssigkeit (z.B. Wasser) geschluckt werden.

Dauer der Anwendung

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

Auch homöopathische Medikamente sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit eingenommen 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 Cefamanit[®] eingenommen haben, als Sie sollten

Intoxikationen nach Einnahme größerer Mengen von Cefamanit[®] sind nicht bekannt. Bei der Einnahme größerer Mengen des Arzneimittels kann es jedoch bei Personen mit Milchzuckerunverträglichkeit (Lactoseintoleranz) zu Magen-Darm-Beschwerden kommen oder eine abführende Wirkung auftreten.

Wenn Sie die Einnahme von Cefamanit[®] vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, sondern fahren Sie mit der Einnahme, wie von Ihrem Arzt verordnet oder in der Gebrauchsinformation beschrieben, fort.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Nebenwirkungen

Bisher wurden bei der Einnahme von Cefamanit[®] keine Nebenwirkungen beobachtet.

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.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. 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.



Cefamanit[®] Tabletten

TEXTENTWURF FÜR DIE PACKUNGSBEILAGE

4 von 4

5. WIE IST CEFAMANIT[®] AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach Ablauf des auf Durchdrückpackung und Umkarton nach „Verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatums nicht mehr verwenden.

Aufbewahrungsbedingungen:

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was Cefamanit[®] (Tabletten) enthalten:

Der Wirkstoff ist: 1 Tablette enthält
250 mg Amanita muscaria e thallo rec. trit. D6
(HAB, Vorschrift 3a)

Die sonstigen Bestandteile sind:

Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat

Wie Cefamanit[®] aussieht und Inhalt der Packung:

Weiß, gewölbte Tabletten ohne Bruchrille.
Originalpackung mit 20, 60, 100 oder 200 Tabletten.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Cefak KG
Ostbahnhofstr. 15
D-87437 Kempten
Telefon: 0831/57401-0
Telefax: 0831/57401-50
e-mail: cefak@cefak.com

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Juni 2015.