Bezeichnung des Arzneimittels: Darreichungsform: Datum der Erstellung: Zul.-Nr.: Pectapas® Cpl.-Injektopas flüssige Verdünnung zur Injektion 24.09.2014 6736474.00.00

Seite 1

Wortlaut der für die Packungsbeilage vorgesehenen Angaben

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Pectapas® Cpl.-Injektopas

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern ab 12 Jahren

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie

- Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in der Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an.
- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn sich Ihre Beschwerden verschlimmern oder keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

- 1. Was ist Pectapas® Cpl.-Injektopas und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Pectapas® Cpl.-Injektopas beachten?
- 3. Wie ist Pectapas® Cpl.-Injektopas anzuwenden?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Pectapas® Cpl.-Injektopas aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Pectapas® Cpl.-Injektopas und wofür wird es angewendet?

Pectapas® Cpl.-Injektopas ist ein homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen des Herz-Kreislauf-Systems.

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Druck- und Beklemmungsgefühl in der Herzgegend (pektanginöse Beschwerden).

Die Anwendung dieses Arzneimittels sollte nicht ohne medizinischen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere diesbezüglich vom Arzt verordnete Arzneimittel.

Bezeichnung des Arzneimittels: Darreichungsform: Datum der Erstellung: Zul.-Nr.: Pectapas[®] Cpl.-Injektopas flüssige Verdünnung zur Injektion 24.09.2014 6736474.00.00

Seite 2

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Pectapas® Cpl.-Injektopas beachten?

Pectapas® Cpl.-Injektopas darf nicht angewendet werden:

wenn Sie allergisch gegen einen der in Abschnitt 6 genannten Wirkstoffe, gegen Milchprotein oder sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen:

Bei Schmerzen in der Herzgegend, die in die Arme, den Oberbauch oder die Halsgegend ausstrahlen können, bei Atemnot oder wenn die Beschwerden mit Angstzuständen, Übelkeit, Erbrechen oder Schweißausbrüchen verbunden sind und sich nicht innerhalb einer halben Stunde bessern, ist notfallmäßig ein Arzt hinzuzuziehen.

Kinder:

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

Anwendung von Pectapas® Cpl.-Injektopas zusammen 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.

Anwendung von Pectapas® Cpl.-Injektopas 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 vorliegen, sollte Pectapas[®] Cpl.-Injektopas in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen:

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Pectapas® Cpl.-Injektopas enthält Natrium:

Pectapas[®] Cpl.-Injektopas enthält Natrium, aber weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro 2 ml, d. h. nahezu "natriumfrei".

Bezeichnung des Arzneimittels: Darreichungsform:

Datum der Erstellung: Zul.-Nr.:

Pectapas® Cpl.-Injektopas flüssige Verdünnung zur Injektion 24.09.2014 6736474.00.00

Seite 3

3. Wie ist Pectapas® Cpl.-Injektopas anzuwenden?

Wenden Sie Pectapas® Cpl.-Injektopas 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.

Soweit nicht anders verordnet:

Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren:

Bei akuten Zuständen parenteral 2 ml Injektionslösung täglich intramuskulär, subcutan oder intravenös injizieren, bei chronischen Verlaufsformen täglich bis 1-mal wöchentlich je 2 ml intramuskulär, subcutan oder intravenös injizieren.

Dauer der Anwendung:

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

Wenn Sie eine größere Menge von Pectapas[®] Cpl.-Injektopas angewendet haben, als Sie sollten: Vergiftungen oder Überdosierungserscheinungen sind nicht bekannt.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Pectapas[®] Cpl.-Injektopas Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem Behandelten auftreten müssen.

Mögliche Nebenwirkungen:

Lactose enthält geringe Mengen an Milchprotein und kann deshalb allergische Reaktionen hervorrufen.

Hinweise: 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 über das

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz

Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3

D-53175 Bonn

Website: http://www.bfarm.de

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

Bezeichnung des Arzneimittels: Darreichungsform: Datum der Erstellung: Zul.-Nr.: Pectapas® Cpl.-Injektopas flüssige Verdünnung zur Injektion 24.09.2014 6736474.00.00

Seite 4

5. Wie ist Pectapas® Cpl.–Injektopas aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Ampulle nach "Verwendbar bis" bzw. "Verw. bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Aufbewahrungsbedingungen:

Nicht über 25 °C aufbewahren.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Pectapas® Cpl.-Injektopas enthält:

Die Wirkstoffe sind: 1 Ampulle (2 ml) enthält: Crataegus Dil. D2 20 mg, Cactus Dil. D6 20 mg, Spigelia Dil. D4 20 mg, Cuprum Dil. D6 20 mg. Die Bestandteile 1, 2 und 3 werden über die letzte Stufe gemeinsam potenziert.

Die sonstigen Bestandteile sind: Lactose-Monohydrat, Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke

Wie Pectapas® Cpl.-Injektopas aussieht und Inhalt der Packung:

Braune Glasampullen mit farbloser Flüssigkeit.

Pectapas[®] Cpl.-Injektopas, flüssige Verdünnung zur Injektion, ist in Originalpackungen mit 10 und 100 Ampullen zu 2 ml 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 Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im September 2014.