

Sehr geehrte Patientin, sehr geehrter Patient! Bitte lesen Sie folgende Gebrauchsinformation aufmerksam durch, da sie wichtige Informationen darüber enthält, was Sie bei der Anwendung dieses Arzneimittels beachten sollen. Wenden Sie sich bei Fragen bitte an Ihren Arzt oder



Gebrauchsinformation

Sepia D8

Flüssige Verdünnung

Homöopathisches Arzneimittel

Zusammensetzung 1 ml Flüssige Verdünnung enthält: Arzneilich wirksamer Bestandteil: Sepia Dil. D8 1 ml.

20 ml Flüssige Verdünnung

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Deutsche Homöopathie-Union DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG Ottostraße 24 76227 Karlsruhe www.dhu.de

Anwendungsgebiet
Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollten Sie einen Arzt aufsuchen, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Abklärung bedürfen.

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie Sepia D8 nicht anwenden?

Aufgrund des Alkoholgehaltes darf Sepia D8 bei Alkoholkranken nicht angewendet werden.

Wann dürfen Sie Sepia D8 erst nach Rücksprache mit einem Arzt anwenden? Aufgrund des Alkoholgehaltes soll Sepia D8 bei Leberkranken nur nach Rücksprache mit einem Arzt eingenommen werden.

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten? Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen zur Anwendung in der

00000082073-22.08.2003

Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte das Arzneimittel nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Was ist bei Kindern zu berücksichtigen?

Sepia D8 sollte aufgrund des Alkoholgehaltes bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise Bei bestimmungsgemäßer Anwendung von Sepia D8 sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich. Hinweis: Enthält 33 Vol.-% Alkohol.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln Welche anderen Medikamente beeinflussen die Wirkung von Sepia D8? Welche Genußmittel, Speisen und Getränke sollten Sie meiden? Eine Beeinflussung der Wirkung von Sepia D8 durch andere Arzneimittel ist

bisher nicht bekannt.

Allgemeiner Hinweis: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genußmittel ungünstig beeinflußt werden. Falls Sie sonstige Medikamente einnehmen, fragen Sie bitte Ihren Arzt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt Sepia D8 nicht anders verordnet hat.

Wieviel sollten Sie von Sepia D8 einnehmen und wie oft sollten Sie es

wieder Soliten Sie von Sepla 20 einnehmen und wie on soliten Sie es anwenden?
Bei akuten Beschwerden sollten Sie stündlich 5-10 Tropfen (höchstens 12mal täglich) bis zum Eintritt einer Besserung einnehmen. Zur nachfolgenden Behandlung oder in chronischen Fällen sollten 1-3mal täglich 5-10 Tropfen eingenommen werden.

Wie sollten Sie Sepia D8 anwenden?

Sie sollten die Tropfen eine halbe Stunde vor oder nach dem Essen einnehmen und sie vorzugsweise vor dem Schlucken einige Zeit im Mund behalten.

Wie lange sollten Sie Sepia D8 anwenden? Auch homöopathische Medikamente sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit eingenommen werden.

Anwendungsfehler und Überdosierung Was müssen Sie beachten, wenn Sepia D8 in zu großen Mengen angewendet wurde (beabsichtigte oder versehentliche Überdosierung)?

Die Einnahme größerer Mengen des Arzneimittels kann insbesondere bei





Kindern zu einer Alkoholvergiftung führen; in diesem Fall besteht Lebensgefahr, weshalb unverzüglich ein Arzt aufzusuchen ist. Bei der Einnahme des gesamten Flascheninhalts werden 5 g Alkohol aufgenommen.

Nebenwirkungen

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Sepia D8 auftreten? Bisher sind keine Nebenwirkungen bekannt.

Bei der Einnahme eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und lhren Arzt befragen.

Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels Das Verfallsdatum ist auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegeben. Bitte verwenden Sie das Arzneimittel nicht mehr nach diesem Datum.

Sie haben ein homöopathisches Arzneimittel der DEUTSCHEN HOMÖOPATHIE-UNION (DHU) erhalten. Dieses Arzneimittel ist nach den Vorschriften des offiziellen Homöopathischen Arzneibuches (HAB) der Bundesrepublik Deutschland und den internationalen Richtlinien für eine sorgfältige Herstellung (GMP) angefertigt worden. Die DEUTSCHE HOMÖOPATHIE-UNION verfügt über jahrzehntelange Erfahrung und Tradition in der Herstellung von homöopathischen Arzneimitteln. Patienten und Therapeuten in der ganzen Welt nutzen diese Mittel, weil sie sich auf die gleichbleibende Qualität unserer Arzneimittel "Onginal DHU" verlassen können. Nach den Grundsätzen der Homöopathie erfolgt jede Behandlung mit einem individuell auf den Patienten und sein jeweiliges Krankheitsbild abgestimmten Arzneimittel. Dabei können die verschiedenen Arzneimittel durchaus bei unterschiedlichen Erkrankungen eingesetzt werden. Die gesetzlichen Bestimmungen tragen dieser Besonderheit der Homöopathie Rechnung. Sie legen fest, dass für registrierte homöopathische Arzneimittel keine allgemein gültigen "Anwendungsgebiete" angegeben werden dürfen, wie Sie es von anderen Arzneimitteln gewohnt sind.
Eine weitere Besonderheit der Homöopathie ist es, dass es zu Beginn einer homöopathischen Behandlung zu einer vorübergehenden, sogenannten "Erstverschlimmerung" der vorhandenen Beschwerden kommen kann. Diese wird innerhalb der homöopathischen Arzneimittellehre als Zeichen für die richtige Wahl des Arzneimittels angesehen und sollte nach Absetzen des

richtige Wahl des Arzneimittels angesehen und sollte nach Absetzen des

Arzneimittels wieder abklingen. Bitte wenden Sie sich in solchen Fällen an Ihren

Homöopathische Arzneimittel erhalten Sie ausschließlich in der Apotheke.

DHU - Ein Name steht für Homöopathie.

Arzneimittel sollten für Kinder unzugänglich aufbewahrt werden!

Darreichungsform und Packungsgrößen Originalpackung mit 20 und 50 ml Flüssige Verdünnung.

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr. 20699.00.00

