

Cerivikehl® Flüssige Verdünnung zur Injektion

Homöopathisches Arzneimittel

Wirkstoff: Cetraria islandica Dil. D3

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

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Das gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

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

1. Was ist Cerivikehl® und wofür wird es angewendet?

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

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Cerivikehl® beachten?

Cerivikehl® darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie allergisch gegen *Cetraria islandica* sind

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, Apotheker oder dem medizinischen Fachpersonal, bevor Sie Cerivikehl® anwenden.

Hinweis an den Anwender:

Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen sollte medizinischer Rat eingeholt werden.

Kinder

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

Anwendung von Cerivikehl® zusammen mit anderen Arzneimitteln

Es sind keine Wechselwirkungen 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 Arzneimittel anwenden, fragen Sie Ihren Arzt.

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 angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Ampulle (2 ml) d.h. es ist nahezu „natriumfrei“.

3. Wie ist Cerivikehl® anzuwenden?

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt nichts Anderes verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da dieses Arzneimittel sonst nicht richtig wirken kann.

Soweit nicht anders verordnet injizieren Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren 1-2 ml täglich i.m. oder s.c. Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Meldung von Nebenwirkungen: Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. 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.

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

5. Wie ist Cerivikehl® aufzubewahren?

Bitte bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel vor Licht geschützt auf.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:

Das Verfalldatum ist auf der Ampulle und der äußeren Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum. Die nach der Anwendung in der Ampulle verbleibende Restmenge ist zu werfen.

Entsorgen Sie das Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelenstorgung.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Cerivikehl® enthält

- Der Wirkstoff ist: 2 ml flüssige Verdünnung zur Injektion enthalten: 2 ml *Cetraria islandica* Dil. D3

Wie Cerivikehl® aussieht und Inhalt der Packung

1 / 10 / 50 Ampulle(n) zu 2 ml flüssiger Verdünnung zur i.m. oder s.c. Injektion.



Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

SANUM-Kehlbeck

GmbH & Co. KG

Postfach 1355 · D-27316 Hoya

Tel.: + 49 (0)42 51 - 9352-0

Fax: + 49 (0)42 51 - 93 52 -291

E-Mail: info@sanum.com

Reg.-Nr.: 14676.00.01

Apothekenpflichtig

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im April 2024

Hinweis: Zur weiteren Anwendung steht Ihnen **Cerivikehl®** Urntinktur zur Verfügung.

251 IN03G0000DE2404