PACKUNGSBEILAGE

Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

Spenglersan Kolloid K-Lösung zur äußerlichen Anwendung

Antigene aus Staphylococcus aureus subsp. aureus Dil. D9, Antigene aus Streptococcus pneumoniae Dil. D9, Antitoxine aus Staphylococcus aureus subsp. aureus Dil. D9, Antitoxine aus Streptococcus pneumoniae Dil. D9 gemeinsam potenziert über 8 Stufen

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

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an.

- 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 Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
 Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packunsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nach 5 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt

Was in dieser Packungsbeilage steht:

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

1. Was ist Spenglersan Kolloid K und wofür wird es angewendet?

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören:

Allergien, wie allergische Rhinitis, Pollinosis

Zum Ausleiten

Zur Unterstützung der Behandlung mit anderen Spenglersan Kolloiden.

Die Anwendung dieses homöopathischen Arzneimittels in den genannten Anwendungsgebieten beruht ausschließlich auf homöopathischer Erfahrung.

Bei schweren Formen dieser Erkrankungen ist eine klinisch belegte Therapie angezeigt.

Wenn Sie sich nach 5 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Spenglersan Kolloid K beachten?

Spenglersan Kolloid K-Lösung zur äußerlichen Anwendung darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen Antigene aus Staphylococcus aureus subsp. aureus Dil. D9, Antigene aus Streptococcus pneumoniae Dil. D9, Antitoxine aus Staphylococcus aureus subsp. aureus Dil. D9, Antitoxine aus Streptococcus pneumoniae Dil. D9 oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bei Anwendung homöopathischer Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstreaktion). Das Arzneimittel ist dann abzusetzen.

Nach Abklingen der Erstreaktion kann das Arzneimittel wieder angewendet werden. Bei neuerlicher Verstärkung der Beschwerden ist die Anwendung des Arzneimittels abzusetzen.

Jede längere Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel sollte von einem homöopathisch erfahrenen Arzt kontrolliert werden, da bei nicht indizierter Anwendung unerwünschte Arzneimittel-Prüfsymptome (neue Symptome) auftreten können. Beim Auftreten neuer Beschwerden soll das Arzneimittel abgesetzt werden.

Wenn die Beschwerden trotz Behandlung länger als 5 Tage anhalten oder bei schwerem Krankheitsgefühl, ist eine ärztliche Beratung dringend notwendig.

Kinder und Jugendliche

Da keine ausreichenden Daten vorliegen, kann die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren nicht empfohlen werden.

Anwendung von Spenglersan Kolloid K mit anderen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln:

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln sind keine bekannt.

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

Schwangerschaft und Stillzeit und Zeugungs-/Gebärfähigkeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Spenglersan Kolloid K hat keinen oder einen vernachlässigbaren Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

3. Wie ist Spenglersan Kolloid K anzuwenden?

Wenden Sie Spenglersan Kolloid K immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage an.

Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Erwachsene:

3 x täglich 5-10 Sprühstöße mit 1 x täglich 5 Sprühstößen beginnen, maximal jedoch 30 Sprühstöße täglich.

Individuelle Reaktionen müssen beachtet werden, um die Dosis anzupassen. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Da keine ausreichenden Daten vorliegen, kann die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren nicht empfohlen werden.

Art der Anwendung:

Auf die Innenseite des Ellenbogens aufsprühen und einreiben.

Halten Sie beim Sprühen die Flasche senkrecht und betätigen Sie vor dem erstmaligen Benutzen mehrfach den Sprühmechanismus bis zum Austritt eines feinen Nebels.

Bei Anwendung mehrerer Spenglersan Kolloide sollen diese in einem Abstand von mindestens 2 Stunden oder im täglichen Wechsel angewendet werden.

Dauer der Anwendung:

Wenn sich die Beschwerden verschlimmern oder länger als 5 Tage andauern, muss ein Arzt aufgesucht werden.

Wenn Sie eine größere Menge von Spenglersan Kolloid K angewendet haben als Sie sollten

Es ist nicht mit unerwünschten Auswirkungen zu rechnen.

Wenn Sie die Anwendung von Spenglersan Kolloid K vergessen haben

Wiederholen Sie diese Anwendung nicht, sondern fahren Sie mit der nächsten Einreibung fort.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

Bisher wurden keine Nebenwirkungen bekannt.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

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

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen Traisengasse 5 1200 WIEN ÖSTERREICH

Fax: + 43 (0) 50 555 36207 Website: http://www.basg.gv.at/

5. Wie ist Spenglersan Kolloid K aufzubewahren?

Nicht über 25°C lagern. Vor starker Sonnenbestrahlung und starken elektromagnetischen Feldern (z.B.: Mikrowelle, Bildschirme) geschützt aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und Etikett nach (MM JJJJ) angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen Was Spenglersan Kolloid K enthält:

100 g Spenglersan Kolloid K enthalten:

Die Wirkstoffe sind:

Antigene aus Staphylococcus aureus subsp. aureus Dil. D9	16,681 g
Antigene aus Streptococcus pneumoniae Dil. D9	33,263 g
Antitoxine aus Staphylococcus aureus subsp. aureus Dil. D9	16,681 g
Antitoxine aus Streptococcus pneumoniae Dil. D9	33,263 g
Gemeinsam potenziert über 8 Stufen	

Die sonstigen Bestandteile sind:

Thymol, Salzsäure 25% und gereinigtes Wasser.

1 Sprühstoß entspricht 1 Tropfen

Wie Spenglersan Kolloid K aussieht und Inhalt der Packung

Braunglasflasche mit Pumpe und Sprühkopf.

Packungsgrößen: 10 (20, 50) ml

Es werden unter Umständen nicht alle Packungsgrößen in den Handel gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Spenglersan GmbH, Steinfeldweg 13, D-77815 Bühl, Deutschland

Tel.: 0049722330671 Fax: 00497223/8713

E-Mail: info@spenglersan.de

Zulassungsnummer: 3-00164

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Mai 2014.