

Gebrauchsinformation

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie diese Gebrauchsinformation aufmerksam, weil sie wichtige Informationen darüber enthält, was Sie bei der Anwendung dieses Arzneimittels beachten sollen. Wenden Sie sich bei Fragen bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

LARIFIKEHL® D5 Flüssige Verdünnung zur Injektion

Homöopathisches Arzneimittel

Wirkstoff: Laricifomes officinalis e volumine mycelii (lyophil., steril.) Dil. D5 aquos.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Hinweis an den Anwender: Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen sollte medizinischer Rat eingeholt werden.

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie LARIFIKEHL® D5 nicht anwenden?

Nicht anwenden bei

- bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Laricifomes officinalis
- Autoimmunerkrankungen
- Kindern unter 12 Jahren
- Schwangeren und Stillenden

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise: Keine bekannt.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln: Andere immunsuppressiv wirkende Arzneimittel können die Wirksamkeit von LARIFIKEHL® D5 beeinträchtigen. Vor und nach der Behandlung mit oral verabreichten Lebendimpfstoffen ist ein Abstand von 4 Wochen einzuhalten.

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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung: 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!

Wieviel und wie oft sollten Sie LARIFIKEHL® D5 anwenden?

Soweit nicht anders verordnet injizieren Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren 2 mal wöchentlich 1 Ampulle zu 1 ml subcutan.

Was sollten Sie vor der Anwendung von LARIFIKEHL® D5 beachten?

LARIFIKEHL® D5 enthält Natrium, aber weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro 1 ml, d.h., es ist nahezu "natriumfrei".

Wie lange sollten Sie LARIFIKEHL® D5 anwenden?

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

Dauer der Anwendung: Nach längstens 4 Wochen Therapiedauer sollte **LARIFIKEHL® D5** abgesetzt werden. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.

Nebenwirkungen: Aufgrund des Gehaltes von **LARIFIKEHL® D5** an spezifischen organischen Bestandteilen können in seltenen Fällen Überempfindlichkeitsreaktionen, hauptsächlich in Form von Hautreaktionen, auftreten und eine Allergie gegen den Bestandteil *Laricifomes officinalis* ausgelöst werden. Das Arzneimittel ist dann abzusetzen und ein Arzt aufzusuchen.

Hinweis: Bei der Anwendung von homöopathischen Arzneimitteln 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, 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.

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 verwerfen.

Entsorgen Sie 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/arzneimittelentsorgung.

Zusammensetzung:

1 ml flüssige Verdünnung zur Injektion enthält:

Wirkstoff:

1 ml *Laricifomes officinalis e volumine mycelii* (lyophil., steril.) Dil. D5 aquos. (Lsg. D1 mit Wasser für Injektionszwecke nach HAB, Vorschrift 5b)

Darreichungsform und Inhalt: 1 / 10 / 50 Ampulle(n) zu 1 ml flüssige Verdünnung zur 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

Nicht über 25 °C aufbewahren.

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 26164.00.01

Stand der Gebrauchsinformation: 06 / 2018

Zur weiteren Anwendung stehen Ihnen **LARIFIKEHL®** Flüssige Verdünnung und Kapseln zur Verfügung.