



BETEGTÁJÉKOZTATÓ: INFORMÁCIÓK A FELHASZNÁLÓ SZÁMÁRA

Cefamadar® tablettá

Homeopátiás gyógyszer

Hatóanyag: Calotropis gigantea D4

Olvassa el figyelmesen az alábbi betegájékoztatót, mely az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

Ez a gyógyszer orvosi rendelvény nélkül kapható. Mindemellett az optimális hatás érdekében elengedhetetlen e gyógyszer körültekintő alkalmazása.

- Tartsa meg a betegájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.
- Sürgősen forduljon orvosához, ha tünetei nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.
- Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a betegájékoztatóban felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

A betegájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Cefamadar® tablettá és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Cefamadar® tablettá szedése alkalmazása előtt
3. Hogyan kell szedni a Cefamadar® tablettát?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Cefamadar® tablettát tárolni?
6. További információk

1. MILYEN TÍPUSÚ GYÓGYSZER A CEFAMADAR® TABLETTA ÉS MILYEN BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ?

A Cefamadar® tablettá homeopátiás gyógyszerkészítmény, mely elhízás, túlzott súlygyarapodás esetén a szervezet öngyógyító törekvését serkenti.

Nővény eredetű anyag felhasználásával készült tablettá.

A Madar (Calotropis gigantea) a jóllakottság érzet befolyásolásával csökkenti az étvágyat.

2. TUDNIVALÓK A CEFAMADAR® TABLETTA SZEDÉSE ELŐTT

Ne szedje a Cefamadar® tablettát:

- ha allergiás (túlérzékeny) a hatóanyagra vagy a Cefamadar® tablettá egyik összetevőjére.
- 1 éves kor alatt.

A Cefamadar® tablettá fokozott elővigyázatossággal alkalmazható:

A Cefamadar® tablettá szedése előtt vese- és emésztőszervrendszeri panaszokról, terhességről vagy a gyermekvállalás tervezéséről, szoptatásról; más gyógyszerek egyidejű szedéséről tájékoztassa kezelőorvosát.

A Cefamadar® tablettát, csak orvosi kivizsgálás után kezdje el szedni.

A homeopátiás gyógyszerek alkalmazásának kezdetén a *meglévő panaszok átmenetileg erősödhetnek*.

Ha ilyen előfordulna az Ön esetében, a gyógyszer szedését időlegesen hagyja abba és forduljon orvosához.

Hosszabb ideig tartó indokolatlan szedése esetén nem kívánt hatások (ún. gyógyszervizsgálati tünetek) léphetnek fel. Ezekről a panaszokról ill. bármilyen nem várt tünet fellépéséről, azonnal tájékoztassa orvosát, gyógyszerészét!

Tejcukorérzékenyek vegyék figyelembe, hogy 1 tablettá 0,259 g laktóz-monohidrátot (tejcsukrot) tartalmaz.

A kezelés ideje alatt szedett egyéb gyógyszerek:

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett egyéb gyógyszereiről, beleértve a vény nélkül kapható készítményeket is. Más gyógyszerekkel való kölcsönhatást, összeférhetetlenséget és gyógyszerhajtás-zókást nem jelentettek a Cefamadar® tablettá alkalmazásával kapcsolatban.

A Cefamadar® tablettá egyidejű bevétele bizonyos ételekkel vagy italokkal

A tablettát célszerű étkezések előtt 1/2 órával bevenni és a szájban tartva lassanként elszopogatni.

A homeopátiás gyógyszer alkalmazásának időtartama alatt nem szabad illóolajat is tartalmazó (mentolos, eukaliptuszos) cukorkát szopogatni és intenzív illatú fogkrémet használni. A kezelés ideje alatt aromás anyagokat tartalmazó kenőcsöt (pl. kámforos) sem szabad alkalmazni, mivel ezek jelentős mértékben képesek befolyásolni a homeopátiás gyógyszer hatását.

Terhesség és szoptatás

Mielőtt bármilyen gyógyszert elkezdene szedni, beszélje meg kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

Gyógyszerbiztonsági okok miatt a terhesség és szoptatás időszakában a készítmény csak kezelőorvosa tudtával és beleegyezésével szedhető.



A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek üzemeltetéséhez szükséges képességekre

A Cefamadar® tableta szedése nem befolyásolja a gépjárművezetői és gépkezelési képességeket.

3. HOGYAN KELL SZEDNI A CEFAMADAR® TABLETTÁT?

A Cefamadar® tablettát mindig az orvos által elmondottaknak megfelelően szedje. Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg orvosát vagy gyógyszerészét.

Szokásos adagja (amennyiben az orvos másképpen nem rendel):

Felnőtteknek: naponta 1-3 alkalommal 1 tableta.

Gyermekeknek 6-12 éves kor között: naponta 1-2 alkalommal 1 tableta.

Kisgyermekeknek 6 éves korig: naponta 2 alkalommal 1/2 tableta.

A tablettát célszerű étkezések előtt 1/2 órával bevenni és a szájban tartva lassanként elszopogatni.

A készítmény folyamatos alkalmazása hat hónapnál hosszabb időn túl - orvosi vizsgálat nélkül - nem ajánlott!

Ha elfelejtette bevenni a Cefamadar® tablettát:

Ne vegyen be kétszeres adagot a kihagyott tableta pótlására.

Ha bármilyen további kérdése van a készítmény alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg orvosát vagy gyógyszerészét.

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Ezideig mellékhatásokat nem jelentettek.

Mint minden gyógyszer, így a Cefamadar® tableta is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a betegtájékoztatóban felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

5. HOGYAN KELL A CEFAMADAR® TABLETTÁT TÁROLNI?

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

A gyógyszerkészítmény különleges tárolást nem igényel.

A dobozon feltüntetett lejárati idő után ne szedje a Cefamadar® tablettát.

A lejárati idő a megadott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A gyógyszereket nem szabad szennyvízzel vagy más háztartási hulladékkal együtt megsemmisíteni. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy szükségtelenné vált gyógyszereit miként semmisítse meg. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Mit tartalmaz a Cefamadar® tableta?

1 tableta tartalmaz:

Hatóanyag: Calotropis gigantea (Madar) trit. D4 250 mg

Segédanyagok: laktóz-monohidrát (0,259 g / tableta), magnézium-sztearát.

Milyen a készítmény külleme és mit tartalmaz a csomagolás

Fehér, kerek, mindkét oldalukon domború felületű tabletták.

100 db, ill. 200 db tableta fehér, átlátszatlan PVC/PVDC/AL buborékfóliában és dobozban.

Nem feltétlenül meddigyik kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártó

Cefak KG

Ostbahnhofstraße 15, D-87437 Kempten, Németország

A készítményhez kapcsolódó további kérdéseivel forduljon a Cefamadar® tableta hazai forgalmazójához

Forgalmazó:

CrossConnect Kft.

1165 Budapest, Perjés u.5.

Tel.: +36-1-407-0311, +36-30-746-5159

OGYI-HG-139/01-02

A betegtájékoztató engedélyezésének dátuma:

2009.07.14.

