

Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

Senega Pentarkan® S

Tabletten

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, Therapeuten oder Apothekers an.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Therapeuten oder 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 Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nach Anwendung dieses Arzneimittels nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. Was ist Senega Pentarkan® S und wofür wird es angewendet?

Senega Pentarkan® S ist ein homöopathisches Arzneimittel zur Anwendung bei Erkrankungen der Atemwege.

Das Anwendungsgebiet leitet sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Chronische Entzündungen der Bronchien (Bronchitis).

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Senega Pentarkan® S beachten?

Senega Pentarkan® S darf nicht angewendet werden:

- bei Kindern unter 6 Jahren sowie in der Schwangerschaft und Stillzeit.
- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen einen der Wirkstoffe, Weizenstärke oder einen der anderen Bestandteile von Senega Pentarkan® S sind.

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Senega Pentarkan® S ist erforderlich:

Bei Fieber, eitrigem oder blutigem Auswurf sowie bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden.

Senega Pentarkan® S darf bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat angewendet werden.

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern im Alter von 6 bis 11 Jahren liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern in diesem Alter nicht angewendet werden.

Bei Anwendung von Senega Pentarkan® S mit anderen Arzneimitteln

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden bzw. vor kurzem angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Eine Beeinflussung der Wirkung von Senega Pentarkan® S durch andere Arzneimittel ist bisher nicht bekannt.

Bei Anwendung von Senega Pentarkan® S zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden.

Schwangerschaft und Stillzeit

Die Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit ist aufgrund des Wirkstoffs Antimonium sulfuratum aurantiacum Trit. D3 ausgeschlossen.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Senega Pentarkan® S

Dieses Arzneimittel enthält Lactose (Milchzucker). Bitte nehmen Sie es daher erst nach Rücksprache mit dem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Weizenstärke kann geringe Mengen Gluten enthalten, die aber auch für Patienten, die an Zöliakie leiden, als verträglich gelten.

3. Wie ist Senega Pentarkan® S anzuwenden?

Falls nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:

Erwachsene und Kinder ab 12 Jahren sollten 1- bis 3-mal täglich 1 Tablette einnehmen.

Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Einnahme zu reduzieren.

Sie sollten die Tablette eine halbe Stunde vor oder nach dem Essen einnehmen und sie vorzugsweise langsam im Mund zergehen lassen.

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

Wenn Sie eine größere Menge Senega Pentarkan® S angewendet haben, als Sie sollten

Es sind bisher keine schädlichen Wirkungen von Überdosierungen bekannt. Falls Sie dieses Arzneimittel erheblich überdosiert haben, sollten Sie Rücksprache mit einem Arzt halten.

Wenn Sie die Anwendung von Senega Pentarkan® S vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Anwendung von Senega Pentarkan® S abbrechen

Es sind keine schädlichen Auswirkungen zu erwarten, wenn Sie die Anwendung von Senega Pentarkan® S abbrechen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Senega Pentarkan® S Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Weizenstärke kann Überempfindlichkeitsreaktionen hervorrufen.

Hinweis: Bei der Einnahme eines homöopathischen Arzneimittels 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 oder Apotheker. 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.

5. Wie ist Senega Pentarkan® S aufzubewahren?

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Arzneimittel sind für Kinder unzugänglich aufzubewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfallsdatum nicht mehr anwenden.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Senega Pentarkan® S enthält

Die Wirkstoffe: Senega Ø 125 mg, Antimonium sulfuratum aurantiacum Trit. D3 25 mg, Hepar sulfuris Trit. D3 25 mg, Naphthalinum Trit. D4 (HAB, Vorschrift 7) 25 mg, Stannum jodatum Trit. D3 (HAB, Vorschrift 6) 25 mg

sind in 1 Tablette verarbeitet.

Die sonstigen Bestandteile sind: Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Weizenstärke.

Wie Senega Pentarkan® S aussieht und Inhalt der Packung

Senega Pentarkan® S ist eine schwach orangefarbene, gelegentlich leicht gefleckte Tablette zum Einnehmen.

Packung mit 200 Tabletten

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Deutsche Homöopathie-Union
DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG

Ottostraße 24
76227 Karlsruhe
info@dhu.de

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Dezember 2014.

Senega Pentarkan[®] S enthält fünf Bestandteile, die sich gut bei der Behandlung von chronischer Bronchitis ergänzen und alle eine besondere Beziehung zu den Atemorganen aufweisen. Senega eignet sich hauptsächlich bei chronischer Bronchitis mit reichlich zähem Schleim, wie sie typischerweise bei älteren Menschen und starken Rauchern anzutreffen ist. Antimonium sulfuratum aurantiacum wird zur Schleimlösung bei chronischen Bronchialerkrankungen, z. B. bei Rauchern, eingesetzt. Hepar sulfuris beeinflusst eitrige Prozesse an den Schleimhäuten der Atemwege, die bei chronischen Bronchitiden relativ häufig auftreten. Naphthalinum und Stannum jodatum haben sich als vorteilhaft erwiesen bei verschleppten und chronischen Bronchitiden, für die trockener, krampfartiger Husten und Atemnot kennzeichnend sind.

Senega Pentarkan[®] S eignet sich zur Behandlung von chronischen Atemwegserkrankungen, die mit zähem Bronchialschleim und starkem Hustenreiz einhergehen.

Apothekenpflichtig

Zul.-Nr.: 6568812.00.00