Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

LEFTERIA®

70 mg/50 mg/40 mg/20 mg

TABLETTEN ZUM EINNEHMEN

ZUR ANWENDUNG BEI ERWACHSENEN

Wirkstoffe:

70 mg Bärlauchblätter – Pulver, 50 mg Mistelkraut – Pulver, 40 mg Weißdornblätter mit Blüten – Pulver und 20 mg Weißdornfrüchte – Pulver

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie die gesamte Gebrauchsinformation sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.

Dieses Arzneimittel ist ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muss LEFTERIA® jedoch vorschriftsmäßig angewendet werden.

- 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 sich Ihre Beschwerden verschlimmern oder nach 14 Tagen keine Besserung eintritt, sollten Sie einen Arzt aufsuchen.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in der Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

1. WAS IST LEFTERIA® UND WOFÜR WIRD ES

ANGEWENDET?

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER EINNAHME /

ANWENDUNG VON LEFTERIA® BEACHTEN?

3. WIE IST LEFTERIA® EINZUNEHMEN /

ANZUWENDEN?

- 4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?
- 5. WIE IST LEFTERIA® AUFZUBEWAHREN?
- 6. WEITERE INFORMATIONEN

1. WAS IST LEFTERIA® UND WOFÜR WIRD ES

ANGEWENDET?

LEFTERIA® ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel.

Anwendungsgebiet:

LEFTERIA® wird traditionell angewendet zur Unterstützung der Herz-Kreislauf-Funktion. Das Arzneimittel ist ein traditionelles Arzneimittel, das ausschließlich auf Grund langjähriger Anwendung für das Anwendungsgebiet registriert ist.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER EINNAHME VON LEFTERIA® BEACHTEN?

LEFTERIA® darf nicht eingenommen werden:
Wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Bärlauch (Zwiebel, Schnittlauch oder Knoblauch), Mistel,
Weißdorn oder einen der in Abschnitt 6 genannten
sonstigen Bestandteile des Arzneimittels sind.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von LEFTERIA® ist erforderlich:

Der Anwender sollte bei fortdauernden Krankheitssymptomen oder beim Auftreten anderer als der in der Packungsbeilage erwähnten Nebenwirkungen einen Arzt oder eine andere in einem Heilberuf qualifizierte Person konsultieren. Beim Auftreten von Krankheitszeichen, insbesondere bei zu hohem Blutdruck oder Wasser in den Beinen, sollte ein Arzt aufgesucht werden.

Was müssen Sie bei Kindern und Jugendlichen beachten?

Zur Anwendung von LEFTERIA® bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren liegen keine ausreichenden Untersuchungen vor. LEFTERIA® soll deshalb bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren nicht angewendet werden. Darüber hinaus ist die Anwendung bei Kindern und Heranwachsenden unter 18 Jahren aufgrund der Indikation nicht vorgesehen.

Bei Einnahme von LEFTERIA® mit anderen Arzneimitteln:

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln wurden bisher nicht untersucht. Eine Verstärkung oder Abschwächung der Wirkung anderer Arzneimittel kann daher nicht ausgeschlossen werden. Bitte befragen Sie Ihren Arzt, wenn Sie sich nicht sicher sind oder wenn Sie neben LEFTERIA® noch weitere Arzneimittel einnehmen.

Beachten Sie bitte, dass diese Angaben auch für Arzneimittel gelten können, wenn deren Anwendung wenige Stunden oder Tage zurückliegt.

Wenn Sie zusätzlich zu LEFTERIA® Knoblauchpräpara-

te einnehmen: Bärlauch ist mit Schnittlauch, Zwiebel und Knoblauch verwandt. Knoblauch hemmt die Blutgerinnung und muss vor einer bevorstehenden Operation abgesetzt werden.

Zu LEFTERIA® liegen diesbezüglich keine ausreichenden Untersuchungen vor. Fragen Sie Ihren Arzt vor einer Operation rechtzeitig, wie Sie sich am besten vor der Operation verhalten sollten.

Bei Einnahme/ Anwendung von LEFTERIA® mit Nahrungsmitteln und Getränken:

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit:

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden:

Da keine ausreichenden Untersuchungen vorliegen soll LEFTERIA® nicht angewendet werden.

Daten zur Fortpflanzungsfähigkeit liegen nicht vor.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen:

LEFTERIA® hat keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen.

3. WIE IST LEFTERIA® EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie LEFTERIA® immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich

nicht ganz sicher sind.

Wieviel und wie oft sollten Sie LEFTERIA®

anwenden?

Die übliche Dosis für Erwachsene ist dreimal täglich 2 bis 4 Tabletten mit ausreichend Flüssigkeit (vorzugsweise 1 Glas Trinkwasser).

Bei eingeschränkter Nieren- oder Leberfunktion:

Für konkrete Dosierungsempfehlungen bei eingeschränkter Nieren- oder Leberfunktion liegen keine ausreichenden Untersuchungsergebnisse vor.

Wie lange sollten Sie LEFTERIA® anwenden?

Wenn nach 14 Tagen keine Besserung eintritt, sollten Sie einen Arzt aufsuchen. Beim Auftreten von Krankheitszeichen, insbesondere bei zu hohem Blutdruck oder Wasser in den Beinen, sollte ein Arzt aufgesucht werden.

Wenn Sie eine größere Menge LEFTERIA® eingenommen haben als Sie sollten:

Bei versehentlicher Einnahme größerer Mengen von LEFTERIA® können die aufgeführten Nebenwirkungen wie z.B. Magen-Darm-Beschwerden verstärkt auftreten. In diesem Fall sollten Sie Ihren Arzt informieren.

Wenn Sie die Einnahme/Anwendung von LEFTERIA® vergessen haben:

Sollten Sie eine Anwendung vergessen haben, bitte nehmen Sie dann nicht die doppelte Menge ein, sondern setzen Sie die Anwendung in der angegebenen Weise fort.

Wenn Sie die Einnahme / Anwendung von LEFTERIA® abbrechen:

Das Absetzen von LEFTERIA® ist in der Regel unbedenklich.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker oder wenden Sie sich direkt an den Pharmazeutischen Unternehmer.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann LEFTERIA® Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Es können Magen-Darm-Beschwerden und allergische Reaktionen als Nebenwirkungen auftreten. Die Häufigkeit ist auf der Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar.

Bei den ersten Anzeichen einer Überempfindlichkeitsreaktion dürfen Sie LEFTERIA® nicht nochmals einnehmen. Informieren Sie einen Arzt, damit dieser über den Schweregrad und gegebenenfalls erforderliche weitere Maßnahmen entscheiden kann.

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 anzeigen, über das
Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz

Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3

D-53175 Bonn

Webseite: http://www.bfarm.de

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. WIE IST LEFTERIA® AUFZUBEWAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Faltschachtel bzw. Durchdrückpackung nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Aufbewahrungsbedingungen:

Nicht über 30° C lagern.

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was LEFTERIA® enthält:

Wirkstoffe:

1 Tablette enthält:

Die sonstigen Bestandteile sind:

Mikrokristalline Cellulose, Cellulosepulver, Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur.), hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich].

Wie LEFTERIA® aussieht und Inhalt der Packung:

Die grün-braun gesprenkelten runden Tabletten sind

in Blistern einzeln verpackt. LEFTERIA® ist erhältlich in

Packungen mit 100, 110,132 und 200 Tabletten. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer:

Dr. Pandalis

Urheimische Medizin GmbH & Co. KG

Am Teuto 14, D-33829 Borgholzhausen

Telefon 05426/94666-0

Telefax 05426/3482

www.urheimische-medizin.de

Hersteller und Zulassungsinhaber:

Teutopharma GmbH

Am Teuto 14

D-33829 Borgholzhausen

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt

überarbeitet im September 2024

Stand der Information: 09/2024