

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.

BOVISAN® D5 Kapseln

Homöopathisches Arzneimittel

Wirkstoff: Mycobacterium bovis (BCG) e muribus cellulae (lyophil., steril.) Trit. D5

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 **BOVISAN® D5** nicht anwenden?

Nicht anwenden bei:

- bekannter Überempfindlichkeit gegenüber *Mycobacterium bovis*
- Autoimmunerkrankungen
- Kindern unter 12 Jahren
- Schwangeren und Stillenden

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:

Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie **BOVISAN® D5** daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln: Keine bekannt.

Andere immunsuppressiv wirkende Arzneimittel können die Wirksamkeit von **BOVISAN® 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 anders verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da dieses Arzneimittel sonst nicht richtig wirken kann!

Wieviel und wie oft sollten Sie **BOVISAN® D5** anwenden?

Soweit nicht anders verordnet gilt für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren: Es wird mit einer mittleren Dosierung – entsprechend 1 Kapsel alle 2 Wochen – therapiert. Bei fehlender oder schwacher Reaktion kann die Einnahme in kürzeren Abständen erfolgen – maximal 2 mal wöchentlich eine Kapsel. Die Kapseln morgens vor dem Frühstück oder abends vor dem Schlafengehen mit ausreichend Flüssigkeit einnehmen.

Wie lange sollten Sie **BOVISAN® D5** anwenden?

Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden. Nach längstens 4 Wochen Therapiedauer sollte **BOVISAN® D5** abgesetzt werden. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Einnahme zu reduzieren.

Nr. 23

KORREKTURABZUG

Kunde: Sanum
Bestell-Nr.: 0001378
Jobbezeichnung: Bovisan D5 Kapseln_D
Auftragsnr. (intern): 20_0275
Mat.-Nr./Ident-Nr.: BC 23_247KAD5GIDE2004
Format: 150 x 150 mm
Auflage: 7.000

Der Korrekturabzug dient der Prüfung des Textes, der Anordnung und der Vollständigkeit sämtlicher auf der Seite befindlichen Elemente. Das dabei verwendete Papier und die Farbwiedergabe ist nicht maßgebend für das Endprodukt. Wir bitten Sie, die Fehler und Änderungswünsche auf dem Abzug zu markieren und uns diesen mit dem anhängenden Genehmigungsvermerk zurückzusenden.

Datum: 09.04.20 | Korrektur-Nr.: 1

Prüfung erfolgt:	
Datum	Unterschrift

Abzug ist druckreif
 nach Änderung neuen Abzug zur Vorlage



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

Hinweis: Bei der Anwendung 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, 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 dem Blisterstreifen und der äußeren Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Nicht über 25 °C aufbewahren.

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 Kapsel enthält:

Wirkstoff:

330 mg **Mycobacterium bovis (BCG) e muribus cellulae (lyophil., steril.) Trit. D5**

(HAB, Vorschrift 6).

Sonstiger Bestandteil: Kapselhülle: Hypromellose.

Darreichungsform und Inhalt: 5 / 50 (10 x 5) Kapseln zum Einnehmen.



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

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!

Reg.-Nr.: 26996.00.00

Apothekenpflichtig

Stand der Gebrauchsinformation: 5/2018



247KADSGIDE2004

Zur weiteren Anwendung stehen Ihnen **BOVISAN®** Flüssige Verdünnung und Zäpfchen zur Verfügung.



Nr. 23



KORREKTURABZUG

Kunde: Sanum
Bestell-Nr.: 000001
Jobbezeichnung: Mucokehl Tropfen_CH
Auftragsnr. (intern): 10_0284
Mat.-Nr./Ident-Nr.: BC 1024_160TRD6GIAR001
Format: 150 x 150 mm
Auflage: 2.000

Der Korrekturabzug dient der Prüfung des Textes, der Anordnung und der Vollständigkeit sämtlicher auf der Seite befindlichen Elemente. Das dabei verwendete Papier und die Farbwiedergabe ist nicht maßgebend für das Endprodukt. Wir bitten Sie, die Fehler und Änderungswünsche auf dem Abzug zu markieren und uns diesen mit dem anhängenden Genehmigungsvermerk zurückzusenden.

Datum: 01.01.18 | Korrektur-Nr.: 1

Prüfung erfolgt:

Datum _____ Unterschrift _____

Abzug ist druckreif
 nach Änderung neuen Abzug zur Vorlage