

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Spascupreel Injektionslösung

Aconitum napellus D6, Ammonium bromatum D4, Atropinum sulphuricum D6, Colocynthis D4, Gelsemium sempervirens D6, Magnesium phosphoricum D6, Veratrum album D6, Agaricus muscarius D4, Chamomilla D3, Cuprum sulphuricum D6, Passiflora incarnata D2

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- 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.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. Was ist Spascupreel, Injektionslösung und wofür wird es angewendet?

Spascupreel ist ein homöopathisches Arzneimittel mit Bestandteilen, die traditionell zur symptomatischen Behandlung von Muskelschmerzen, schmerzhaften Verspannungen, Spasmen und Krämpfen angewendet werden.

Dieses homöopathische Arzneimittel wird entsprechend den Grundsätzen der bioregulatorischen Medizin angewendet.

Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Spascupreel, Injektionslösung beachten?

Spascupreel darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie allergisch gegen einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie allergisch (Überempfindlich) gegen Pflanzen die zur Familie der Korbblütler (Asteraceae) gehören sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Spascupreel anwenden.

Es sind keine Besonderheiten bekannt, bei denen Sie mit Spascupreel vorsichtig umgehen sollten.

Kinder und Jugendliche bis 12 Jahre

Dieses Arzneimittel darf bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Anwendung von Spascupreel zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden. Bislang sind keine Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln bekannt.

Anwendung von Spascupreel zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Soweit bekannt, kann dieses Arzneimittel zusammen mit Speisen und Getränken angewendet werden.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Es liegen keine Daten zur Wirkung von Spascupreel auf Fortpflanzungsfähigkeit, Schwangerschaft und Stillzeit vor. Es ist kein Einfluss auf Fruchtbarkeit, Schwangerschaft oder Stillen zu erwarten, angesichts der homöopathischen Verdünnungen der Bestandteile dieses Arzneimittels, die sich bisher nicht als toxisch erwiesen haben. Soweit bekannt, kann Spascupreel während der Schwangerschaft und der Stillzeit in der empfohlenen Dosierung angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es sind keine Informationen bekannt, die darauf hinweisen, dass Spascupreel die Verkehrstüchtigkeit oder die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigen

Spascupreel enthält Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Dosis, d.h. es ist nahezu "natriumfrei".

3. Wie ist Spascupreel, Injektionslösung anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Spascupreel ist eine Injektionslösung, die von einem Arzt verabreicht wird.

Die Lösung wird intramuskulär (in einen Muskel), subkutan (unter die Haut) oder intradermal (in die Haut) injiziert.

Dosierung für Erwachsene:

Bei akuten Beschwerden täglich, sonst 1-3 mal wöchentlich 1 Ampulle.

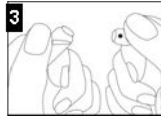
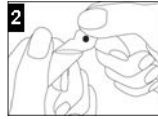
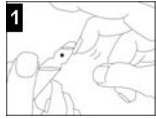
Dosierung für Kinder:

Jugendlichen von 12 bis 18 Jahren:

Bei akuten Beschwerden täglich, sonst 1-3 mal wöchentlich 1 Ampulle.

Anweisungen zum Öffnen der Ampulle:

Mit Vorsicht zu handhaben. Befolgen Sie die Anweisungen zum Öffnen sorgfältig. Ein Aufschneiden der Glasampulle ist nicht erforderlich.



Halten Sie die Ampulle aufrecht, so dass der farbige Punkt nach vorne zeigt. Klopfen Sie die eventuell im Ampullenspieß enthaltene Lösung nach unten.
Legen Sie den Daumen auf den farbigen Punkt und drücken Sie den Ampullenspieß von sich weg, bis der Hals der Ampulle bricht.
Übriggebliebener Inhalt sollte nicht mehr verwendet werden.

Wenn Sie eine größere Menge von Spascupreel angewendet haben, als Sie sollten

Gemäß der Lehre der Homöopathie steht die Wirkung mehr mit dem Verdünnungsgrad als mit der Dosierung in Zusammenhang. Wenn Sie von Spascupreel mehr als die empfohlene Dosis angewendet haben, wird die Wirkung dadurch nicht verstärkt.

Wenn Sie eine größere Menge von Spascupreel angewendet haben, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antgiftzentrum (070/245 245).

Wenn Sie die Anwendung von Spascupreel vergessen haben

Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben.

Wenn Sie die Anwendung von Spascupreel abbrechen

Es sind keine Wirkungen nach dem Absetzen der Behandlung zu erwarten.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

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:

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

www.afmps.be

Abteilung Vigilanz:

Website: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

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

5. Wie ist Spascupreel, Injektionslösung aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

In der Originalverpackung aufbewahren.

Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Ampulle und der Faltschachtel nach EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Die ersten zwei Ziffern geben den Monat an, die vier nächsten das Jahr. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Spascupreel enthält

- Die Wirkstoffe in einer Ampulle zu 1,1 ml sind: Aconitum napellus D6 2,20 mg; Ammonium bromatum D4, Atropinum sulphuricum D6, Colocynthis D4, Gelsemium sempervirens D6, Magnesium phosphoricum D6, Veratrum album D6 àà 1,10 mg; Agaricus muscarius D4, Chamomilla D3, Cuprum sulphuricum D6, Passiflora incarnata D2 àà 0,55 mg.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Wie Spascupreel aussieht und Inhalt der Packung

Injektionslösung

Zur intramuskulären, subkutanen oder intradermalen Verabreichung.

Packung mit 10, 50 oder 100 Ampullen zu 1,1 ml.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Heel Belgium NV

Booiebos 25

B-9031 Drongen (Gent)

Tel.: 09/265 95 65

E-mail: info@heel.be

Zulassungsnummer

HO-BE553697

Abgabestatus

Verschreibungspflichtig

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 07/2025.