

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Buerlecithin flüssig

Wirkstoff Lecithin (Phospholipide aus Sojabohnen)

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

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein.

- 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 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 4 Wochen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Buerlecithin flüssig und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Buerlecithin flüssig beachten?
3. Wie ist Buerlecithin flüssig einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Buerlecithin flüssig aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Buerlecithin flüssig und wofür wird es angewendet?

Buerlecithin flüssig ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel zur Unterstützung der Leistungsfähigkeit bei körperlicher und geistiger Überbeanspruchung sowie zur Ergänzung einer Diät bei erhöhten Cholesterinwerten.

Dieses Arzneimittel ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel, das ausschließlich aufgrund langjähriger Verwendung für die genannten Anwendungsgebiete registriert ist.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Buerlecithin flüssig beachten?

Buerlecithin flüssig darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Sojalecithin oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie allergisch gegen Erdnuss oder Soja sind.
- wenn Sie unter einem Antiphospholipidsyndrom (Autoimmunerkrankung mit erhöhter Thromboseneigung) leiden.
- bei Alkoholkrankheit.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Buerlecithin flüssig einnehmen, falls Krankheitszeichen auftreten sowie bei unklaren Beschwerden. Bei Fortbestand der Beschwerden oder wenn der erwartete Erfolg durch die Einnahme nach 4 Wochen nicht eintritt, ist ärztliche Beratung erforderlich.

Kinder und Jugendliche

Die Anwendung von Buerlecithin flüssig wird für Kinder und Jugendliche bis zum Alter von 18 Jahren nicht empfohlen.

Einnahme von Buerlecithin flüssig zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen.

Aufgrund des Alkoholgehalts kann die Wirkung anderer Arzneimittel beeinträchtigt werden.

Schwangerschaft und Stillzeit

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

Wegen des Alkoholgehaltes wird die Anwendung während Schwangerschaft und Stillperiode nicht empfohlen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Durch den Alkoholgehalt kann Ihre Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt werden.

Buerlecithin flüssig enthält Saccharose

Bitte nehmen Sie Buerlecithin flüssig erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden.

Vorsicht bei Zuckerkrankheit: Buerlecithin flüssig enthält 1,22 g Saccharose pro 15 ml. Eine Tagesdosis (45 ml) enthält 0,3 BE. Dies ist bei Patienten mit Zuckerkrankheit zu berücksichtigen.

Buerlecithin flüssig enthält Alkohol

Buerlecithin flüssig enthält 16,4 vol % Ethanol (Alkohol), d.h. 1,94 g pro Dosis (15 ml), entsprechend 49 ml Bier oder 20,5 ml Wein. Es besteht ein gesundheitliches Risiko für Patienten, die unter Alkoholkrankheit leiden. Der Alkoholgehalt ist bei Schwangeren bzw. Stillenden sowie bei Kindern und Patienten mit erhöhtem Risiko auf Grund einer Lebererkrankung oder Epilepsie zu berücksichtigen.

Leichte Schwankungen im Aussehen, Geschmack und in der Konsistenz sind auf Grund der natürlichen Bestandteile normal und haben keinen Einfluss auf die Qualität des Produktes.

3. Wie ist Buerlecithin flüssig einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben, bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Erwachsene:

3 mal täglich 15 ml

Bei Bedarf kann die tägliche Dosis auf 3 mal täglich 22,5 ml erhöht werden.

Es ist sinnvoll, Buerlecithin flüssig mindestens über einen Zeitraum von 4 Wochen einzunehmen. Eine Langzeitanwendung von Buerlecithin flüssig ist möglich.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Die Anwendung von Buerlecithin flüssig wird für Kinder und Jugendliche bis zum Alter von 18 Jahren nicht empfohlen.

Art der Anwendung:

Zum Einnehmen.
Vor Gebrauch schütteln.

Wenn Sie eine größere Menge von Buerlecithin flüssig eingenommen haben, als Sie sollten, ist die mit dem Produkt zugeführte Alkoholmenge zu berücksichtigen.

Wenn Sie die Einnahme von Buerlecithin flüssig vergessen haben

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

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des 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.

Sehr seltene Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen):

Magenbeschwerden, weicher Stuhl, Durchfall, schwere allergische Reaktionen gegen den Farbstoff Ponceau 4 R (E 124), Überempfindlichkeitsreaktionen wie z. B. Hautausschlag oder Nesselsucht.

Sollten Sie eine der oben genannten Nebenwirkungen, insbesondere Überempfindlichkeitsreaktionen, bei sich beobachten, setzen Sie Buerlecithin flüssig ab und informieren Sie einen Arzt, damit er über den Schweregrad und gegebenenfalls erforderliche Maßnahmen entscheiden kann.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das nationale Meldesystem anzeigen:

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Traisengasse 5

1200 WIEN

ÖSTERREICH

Fax: + 43 (0) 50 555 36207

Website: <http://www.basg.gv.at/>

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

5. Wie ist Buerlecithin flüssig aufzubewahren?

Nicht über 25°C lagern.

Nach dem ersten Öffnen ist Buerlecithin flüssig 2 Monate haltbar.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett und dem Umkarton nach „Verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. 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 Buerlecithin flüssig enthält

- Der Wirkstoff ist: Lecithin
1 ml enthält 90,0 mg Lecithin (Phospholipide aus Sojabohnen).
- Die sonstigen Bestandteile sind: Ethanol, Saccharose, Natriumcitratdihydrat, Kaliumsorbat, Kaffee-Extrakt, Kaffee-Aroma, Farbstoff Ponceaurot 4R (E 124), Farbstoff Gelborange S (E 110), gereinigtes Wasser

Wie Buerlecithin flüssig aussieht und Inhalt der Packung

Rotbraune trübe Flüssigkeit in Braunglas-Flasche mit Aluminiumschraubverschluss und kalibriertem Messbecher aus Polypropylen.

Packungsgrößen: 250 ml, 500 ml und 1000 ml.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Inhaber der Registrierung:

Orifarm Healthcare A/S
Energivej 15
5260 Odense S
Dänemark
info-AT@orifarm.com

Hersteller:

Orifarm Manufacturing Poland Sp. z o.o.
Ul. Księżwa Łowickiego 12
99-420 Łyszkowice
Polen

Reg. Nr.: HERB-00042

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im September 2021.