

Fachkurzinformation: Ibumetin forte 400 mg-Filmtabletten

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: 1 Tablette enthält 400 mg Ibuprofen. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: 26,67 mg Lactose-Monohydrat pro Tablette. Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Tablette, d. h. es ist nahezu „natriumfrei“. **Sonstige Bestandteile:** hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat, Natriumlaurylsulfat, Croscarmellose-Natrium, mikrokristalline Cellulose, Hypromellose, Talk, Titandioxid E171. **Anwendungsgebiete:** Ibumetin wird angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 6 Jahren und 20 kg Körpergewicht - zur symptomatischen Behandlung von leichten bis mäßig starken Schmerzen (wie z.B. Kopfschmerzen, Zahnschmerzen, Regelschmerzen); - zur symptomatischen Behandlung von Schmerzen und Fieber bei Erkältungskrankheiten. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile, bekannte Überempfindlichkeitsreaktionen (z.B. Asthma, Rhinitis, Urticaria oder Angioödem) auf Acetylsalicylsäure oder andere nicht-steroidale Antirheumatika (NSAR), Erkrankungen mit erhöhter Blutungstendenz (z. B. schwere Thrombozytopenie), zerebrovaskuläre Blutungen, akute starke Blutungen, aktive Magen- oder Darmulzeration, -blutung oder -perforation, rezidivierende peptische Ulzera oder Blutungen (zwei oder mehr Episoden nachgewiesener Ulzeration oder Blutung in der Anamnese), gastrointestinale Blutung oder Perforation - ausgelöst durch NSAR Therapie - in der Anamnese, Leberzirrhose, schwere Leber- oder Niereninsuffizienz, schwere Herzinsuffizienz (NYHA-Klasse IV), Störungen der Hämatopoese, Knochenmarksschädigungen, hämolytische Anämie, hämorrhagische Diathese, schwere Dehydratation (z.B. nach Durchfällen, Erbrechen und unzureichender Flüssigkeitsaufnahme), letztes Trimenon der Schwangerschaft, Kinder unter 20 kg (6 Jahren), da diese Darreichungsform nicht geeignet ist. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Nichtsteroidale Antiphlogistika und Antirheumatika; Propionsäurederivate, Ibuprofen, **ATC Code:** M01AE01. Abgabe: Rpfrei mit W 10, apothekenpflichtig. Zulassungsinhaber: Orifarm Healthcare A/S, Energivej 15, 5260 Odense S, Dänemark. *Weitere Angaben zu den besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.* [v2.0]

Fachkurzinformation Buer® Lecithin flüssig

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: 1 ml enthält 90,0 mg Lecithin (Phospholipide aus Sojabohnen). 1 ml entspricht 1,030 g. **Sonstige Bestandteile:** 81,10 mg Saccharose, 137,66 mg Ethanol (96%), 1,0 mg Kaliumsorbat. **Weitere sonstige Bestandteile:** Natriumcitratdihydrat, Kaffee-Extrakt, Kaffee-Aroma, Farbstoff Ponceaurot 4R (E124), Farbstoff Gelborange S (E110), gereinigtes Wasser. **Anwendungsgebiete:** Traditionelles pflanzliches Arzneimittel zur Unterstützung der Leistungsfähigkeit bei körperlicher und geistiger Überbeanspruchung sowie zur Ergänzung diätetischer Maßnahmen bei erhöhten Cholesterinwerten. Dieses Arzneimittel ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel, das ausschließlich aufgrund langjähriger Verwendung für die genannten Anwendungsgebiete registriert ist. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. Überempfindlichkeit gegenüber Erdnuss oder Soja. Antiphospholipidsyndrom. Alkoholkrankheit. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Tonika; **ATC-Code:** A13A **Inhaber der Registrierung:** Orifarm Healthcare A/S, Energivej 15, 5260 Odense S, Dänemark Rezeptfrei, apothekenpflichtig. *Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Angaben zu Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.* [Version 1.0]

Fachkurzinformation Scottopect-Hustensaft

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: 100 g (= 86,5 ml) enthalten: 6,0 g Flüssigextrakt aus einer Mischung von Thymian (Thymi herba), Quendelkraut (Serpilli herba) und Spitzwegerichblättern (Plantaginifolium) im Verhältnis 2,5:2,5:1, Auszugsmittel Glycerol 85% m/m + Ethanol 96% v/v + gereinigtes Wasser (1:7,5:31,2 m/m/m), DEV 1: 3,0-3,3; 1 ml entspricht 1,156 g. **Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung:** 35 g Saccharose, 1,05 g Ethanol (96% v/v), 0,085 g Benzoesäure E210 und 0,6 g Natriumbenzoat E211. **Sonstige Bestandteile:** Zuckercouleur E150a, Gereinigtes Wasser. Gesamtalkoholgehalt 0,8 – 1,3% m/m. **Anwendungsgebiete:** Traditionelles pflanzliches Arzneimittel zur oralen Anwendung als Expektorans bei Husten im Zusammenhang mit einer Erkältung. Dieses Arzneimittel ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel, das ausschließlich auf Grund langjähriger Verwendung für das genannte Anwendungsgebiet registriert ist. Scottopect-Hustensaft wird angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 2 Jahren. **Gegenanzeigen** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile oder gegen andere Vertreter der Familie der Lamiaceae (Lippenblütler). **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Expektoranzien, Kombinationen, ATC-Code: R05CA10. **Inhaber der Registrierung:** Orifarm Healthcare A/S, Energivej 15, 5260 Odense S, Dänemark **Rezeptpflicht / Apothekenpflicht:** Rezeptfrei, apothekenpflichtig. *Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Angaben zu Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.* Stand der Information: August 2023 (v03)

Fachkurzinformation Scottopect-Gelee

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: 1 g enthält: 0,06 g Terpinolöl vom Strandkieferotyp (Terebinthinae aetheroleum e pino pinastro), 0,03 g Eucalyptusöl (Eucalypti aetheroleum), 0,02 g Thymianöl vom Thymoltyp (Thymi typo thymolo aetheroleum), 0,03 g Levomenthol. **Sonstige Bestandteile** mit bekannter Wirkung: 0,04 g Erdnussöl sowie 0,3 g Macroglyceroalcolicinoleat. **Sonstige Bestandteile:** D-Campher, Octyldoecanol (Eutanol G), Macroglyceroalcolicinoleat (Cremophor EL), Erdnußöl hydriert, gereinigtes Wasser, Salzsäurelösung. **Anwendungsgebiete:** Traditionelles pflanzliches Arzneimittel zur äußerlichen Anwendung oder zur Inhalation bei Erkältungskrankheiten mit Symptomen wie Husten, Schnupfen und Heiserkeit. Dieses Arzneimittel ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel, das ausschließlich auf Grund langjähriger Verwendung für die genannten Anwendungsgebiete registriert ist. Scottopect - Gelee wird äußerlich bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 2 Jahren oder zur Inhalation bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 6 Jahren angewendet. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen genannten Bestandteile. Scottopect - Gelee enthält Erdnussöl, es darf nicht bei Überempfindlichkeit (Allergie) gegenüber Erdnuss oder Soja angewendet werden. Scottopect - Gelee darf wegen des Gehalts an Campher und Menthol nicht bei Patienten mit Asthma bronchiale und anderen Atemwegserkrankungen, die mit einer ausgeprägten Überempfindlichkeit der Atemwege einhergehen, angewendet werden. Die Inhalation von Scottopect-Gelee kann zur Bronchokonstriktion führen. Scottopect - Gelee darf wegen des Gehalts an Campher und Menthol nicht bei Säuglingen und Kindern bis zu 2 Jahren angewendet werden. Scottopect - Gelee darf während der Stillzeit nicht im Bereich der Brust der stillenden Mutter angewendet werden, da das Risiko eines Laryngospasmus beim Kind während des Trinkens nicht ausgeschlossen werden kann. Hauterkrankungen, Entzündungen oder Infektionen der Haut sowie auf Ekzemen, offene Verletzungen, Verbrennungen der Haut und Kinderkrankheiten mit Exanthem. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Andere Präparate gegen Erkältungskrankheiten, ATC-Code: R05X **Inhaber der Registrierung:** Orifarm Healthcare A/S, Energivej 15, 5260 Odense S, Dänemark. **Rezeptpflicht / Apothekenpflicht:** Rezeptfrei, apothekenpflichtig. *Weitere Angaben zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft, Stillzeit und Fertilität, Nebenwirkungen sowie Angaben zu Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.* Stand der Information: August 2023 [v02]