

Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

Aspecton® Eukaps 100 mg
magensaftresistente Weichkapseln

Wirkstoff: Eukalyptusöl

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.

Dieses Arzneimittel ist ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muss Aspecton® Eukaps 100 mg 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 Symptome verschlimmern oder nach 3 Tagen keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist Aspecton® Eukaps 100 mg und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Aspecton® Eukaps 100 mg beachten?
3. Wie ist Aspecton® Eukaps 100 mg einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Aspecton® Eukaps 100 mg aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

1. WAS IST ASPECTON® EUKAPS 100 MG UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Aspecton® Eukaps 100 mg ist ein pflanzliches Arzneimittel bei katarrhalischen Erkrankungen der Atemwege.

Aspecton® Eukaps 100 mg wird angewendet bei Erkältungskrankheiten der Atemwege mit zähflüssigem Schleim.

Bei Beschwerden, die länger als drei Tage anhalten, bei Atemnot, Fieber, eitrigem oder blutigem Auswurf sollte ein Arzt aufgesucht werden.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER EINNAHME VON ASPECTON® EUKAPS 100 MG BEACHTEN?

Aspecton® Eukaps 100 mg darf nicht eingenommen werden

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Eukalyptusöl oder einen der sonstigen Bestandteile von Aspecton® Eukaps 100 mg sind.
- bei entzündlichen Erkrankungen im Magen-Darm-Bereich und im Bereich der Gallenwege sowie bei schweren Lebererkrankungen.

Zur Anwendung bei Kindern liegen keine ausreichenden klinischen Untersuchungen vor. Das Arzneimittel soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Aspecton® Eukaps 100 mg ist erforderlich

Keine Angaben.

Bei Einnahme von Aspecton® Eukaps 100 mg mit anderen Arzneimitteln

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen / anwenden bzw. vor kurzem eingenommen / angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Bei gleichzeitiger Einnahme können sich Arzneimittel in ihrer Wirkung gegenseitig beeinflussen. Eukalyptusöl beeinflusst das fremdstoffabbauende Enzymsystem in der Leber. Die Wirkung anderer Arzneimittel kann deshalb abgeschwächt und/oder verkürzt werden. Von Cineol, dem Hauptbestandteil von Eukalyptusöl, sind solche Wirkungen auf Antiepileptika sowie auf Schlaf- und Schmerzmittel (Barbiturate, Pyrazolone) bekannt.

Schwangerschaft und Stillzeit

Aus der verbreiteten Anwendung von Eukalyptusöl als Geschmacksstoff und aus orientierenden tierexperimentellen Untersuchungen haben sich bisher keine Anhaltspunkte für Risiken in der Schwangerschaft und Stillzeit ergeben. Aus allgemeinen Sicherheitserwägungen sollte jedoch die Einnahme von Aspecton® Eukaps 100 mg im ersten Schwangerschaftsdrittel unterbleiben.

Fragen Sie vor der Einnahme / Anwendung von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Es sind keine Besonderheiten zu beachten.

3. WIE IST ASPECTON® EUKAPS 100 MG EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie Aspecton® Eukaps 100 mg 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.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:

Erwachsene und Kinder über 12 Jahren nehmen 3 x täglich 1 - 2 Kapseln Aspecton® Eukaps 100 mg ein.

Art der Anwendung

Die Kapseln sollen eine halbe Stunde vor dem Essen mit reichlich, aber nicht warmer Flüssigkeit (z. B. einem Glas Wasser) unzerkaut eingenommen werden.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Aspecton® Eukaps 100 mg zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge Aspecton® Eukaps 100 mg eingenommen haben, als Sie sollten

Von Aspecton® Eukaps 100 mg soll pro Tag nicht mehr eingenommen werden als in der Dosierungsanleitung angegeben oder vom Arzt verordnet. Wenn Sie versehentlich eine oder zwei Kapseln mehr als vorgesehen eingenommen haben, so hat dies in der Regel keine nachteiligen Folgen. Die Einnahme von deutlich darüber hinaus gehenden Mengen kann jedoch erhebliche Beschwerden (z. B. Erbrechen, Bauchschmerzen, Benommenheit, Atemnot) hervorrufen. In diesem Fall, auch wenn noch keine Beschwerden aufgetreten sind, sollten Sie sich mit Ihrem Arzt in Verbindung setzen. Dies gilt insbesondere, wenn ein kleines Kind größere Mengen Aspecton® Eukaps 100 mg verschluckt hat. Milch oder alkoholische Getränke sollten im Fall einer Überdosierung nicht getrunken werden, da diese die Aufnahme der Wirkstoffe von Aspecton® Eukaps 100 mg in das Blut fördern können.

Wenn Sie die Einnahme von Aspecton® Eukaps 100 mg vergessen haben

Holen Sie die Anwendung nicht nach, sondern fahren Sie, wie es in der Dosierungsanleitung beschrieben ist, mit der Einnahme fort.

Wenn Sie die Einnahme von Aspecton® Eukaps 100 mg abbrechen

Bei einer Unterbrechung oder vorzeitigen Beendigung der Behandlung können sich Ihre Beschwerden wieder verschlechtern oder erneut auftreten.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann Aspecton® Eukaps 100 mg Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zugrunde gelegt:

Sehr häufig: mehr als 1 Behandler von 10
Häufig: 1 bis 10 Behandelte von 100
Gelegentlich: 1 bis 10 Behandelte von 1.000
Selten: 1 bis 10 Behandelte von 10.000
Sehr selten: weniger als 1 Behandler von 10.000
Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

Mögliche Nebenwirkungen:

Erkrankungen des Magen-Darm-Trakts:

Selten: Übelkeit, Erbrechen und Durchfall.

Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort:

Selten: Überempfindlichkeitsreaktionen.

Gegenmaßnahmen

Wenn eine der oben genannten Nebenwirkungen bei Ihnen auftritt, sollten Sie die Behandlung mit Aspecton® Eukaps 100 mg unterbrechen. Abhängig vom Schweregrad der Magen-Darm-Störung sollten Sie unter Umständen einen Arzt konsultieren.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

5. WIE IST ASPECTON® EUKAPS 100 MG AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Faltschachtel und dem Durchdrückstreifen nach „Verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Aufbewahrungsbedingungen:

Trocken und nicht über 25 °C lagern.

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was Aspecton[®] Eukaps 100 mg enthält:

Der Wirkstoff ist Eukalyptusöl.

1 Kapsel enthält: 100 mg Eukalyptusöl.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Mittelkettige Triglyceride, Gelatine, Glycerol 85 %, Salzsäure 25 %.

Filmüberzug:

Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1) (Ph. Eur.), Macrogol (400), Talkum, Simecon, gereinigtes Wasser.

Wie Aspecton[®] Eukaps 100 mg aussieht und Inhalt der Packung:

Aspecton[®] Eukaps 100 mg sind runde Weichgelatine kapseln mit Film.

Aspecton[®] Eukaps 100 mg ist in Packungen mit 20, 50 und 100 magensaftresistenten Weichkapseln erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Krewel Meuselbach GmbH

Krewelstr. 2

53783 Eitorf

Telefon: 02243 / 87-0

Telefax: 02243 / 87-175

E-Mail: Info@krewel-meuselbach.de

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Januar 2010.

Zusätzliche Angaben:

Dieses Arzneimittel enthält keine Phthalate.