



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.

NIGERSAN® D7 Flüssige Verdünnung zur Injektion



Homöopathisches Arzneimittel

Wirkstoff: *Aspergillus niger* e volumine mycelii (lyophil., steril.) Dil. D7 aquos.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Hinweise an den Anwender: Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen sollte medizinischer Rat eingeholt werden.

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie NIGERSAN® D7 nicht anwenden?

Nicht anwenden bei

- bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Schimmelpilzen (*Aspergillus niger*)
- Autoimmunerkrankungen
- Kindern unter 12 Jahren
- Schwangerschaft und Stillzeit

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise: Keine bekannt.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln: Andere immunsuppressiv wirkende Arzneimittel können die Wirksamkeit von **NIGERSAN® D7** 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 anderes verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da dieses Arzneimittel sonst nicht richtig wirken kann!

Wieviel und wie oft sollten Sie NIGERSAN® D7 anwenden?

Soweit nicht anders verordnet: Zweimal wöchentlich werden 1 ml entweder intracutan, subcutan, intramuskulär oder intravenös injiziert.

Was sollten Sie vor der Anwendung von **NIGERSAN® D7** beachten?

NIGERSAN® D7 enthält Natrium, aber weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro 1 ml, d.h., es ist nahezu "natriumfrei".

Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.





Wie lange sollten Sie **NIGERSAN® D7** anwenden?

Nach längstens 4 Wochen Therapiedauer sollte **NIGERSAN® D7** abgesetzt werden. Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet / eingenommen werden.

Nebenwirkungen: Aufgrund des Gehaltes von **NIGERSAN® D7** an spezifischen organischen Bestandteilen können Überempfindlichkeitsreaktionen, hauptsächlich in Form von Hautreaktionen, auftreten und eine Allergie gegen den Bestandteil *Aspergillus niger* ausgelöst werden. Das Arzneimittel ist dann abzusetzen und ein Arzt aufzusuchen.

Hinweis: Bei der Anwendung von homöopathischen Arzneimitteln 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 zum Haltbarkeit des Arzneimittels: Das Verfalldatum ist auf der Ampulle und der äußeren Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Die nach der Anwendung in der Ampulle verbleibende Restmenge ist zu verwerfen.

Zusammensetzung:

1 ml flüssige Verdünnung zur Injektion enthält:

Wirkstoff:

1 ml *Aspergillus niger e volumine mycelii* (lyophil., steril.) **Dil. D7 aquos.** (Lsg. D1 mit Wasser für Injektionszwecke nach HAB, Vorschrift 5b).

Darreichungsform und Inhalt: 1, 10 bzw. 50 Ampulle(n) zu 1 ml flüssige Verdünnung zur i.m., i.v., s.c. oder i.c. Injektion.



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.: 206.00.00

Apothekenpflichtig

Stand der Gebrauchsinformation: 06 / 2018

Zur weiteren Anwendung stehen Ihnen **NIGERSAN®** Kapseln, Tabletten, flüssige Verdünnung und Zäpfchen zur Verfügung.

