

# Okoubarell®

**Wirkstoff: Okoubaka aubrevillei e cort. ramoreum sicc. D3 dil.**

Flüssige Verdünnung zur Injektion

**Homöopathisches Arzneimittel zur Anwendung bei Erwachsenen**

**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 Okoubarell® 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 einigen Tagen keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt oder Heilpraktiker aufsuchen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

**Diese Packungsbeilage beinhaltet:**

1. Was ist Okoubarell® und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Okoubarell® beachten?
3. Wie ist Okoubarell® anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Okoubarell® aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

**1. WAS IST OKOUBARELL® UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?**

Okoubarell® ist ein homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

**2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON OKOUBARELL® BEACHTEN?**

**Okoubarell® darf nicht angewendet werden**

wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Okoubaka-Zubereitungen oder einen der sonstigen Bestandteile von Okoubarell® sind.

**Bei Anwendung von Okoubarell® mit anderen Arzneimitteln:**

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden.

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

**Kinder**

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

**Schwangerschaft und Stillzeit**

Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen zur Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte das Arzneimittel nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

**Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen**

Bei Einhaltung der empfohlenen Dosierung hat Okoubarell® keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen.



### **3. WIE IST OKOUBARELL® ANZUWENDEN?**

Wenden Sie Okoubarell® immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage an. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Okoubarell® sonst nicht richtig wirken kann! Grundsätzlich gilt in der Homöopathie bei akuten Zuständen eine Anwendung in kurzen Zeitabständen, während bei chronischen Erkrankungen die Injektionsabstände größer sein können. Soweit nicht anderes verordnet, werden als übliche Dosis täglich 1 bis 2 ml Okoubarell® intramuskulär (in den Muskel) oder subcutan (unter die Haut) injiziert. Eine über 1 Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Arzt oder Heilpraktiker erfolgen. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

**Wenn Sie eine größere Menge Okoubarell® angewendet haben, als Sie sollten**

Von dem homöopathischen Bestandteil sind keine Vergiftungserscheinungen zu erwarten.

### **4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?**

Hinweis:

Bei der Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie Nebenwirkungen bemerken.

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](http://www.bfarm.de) anzeigen.

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

### **5. WIE IST OKOUBARELL® AUFZUBEWAHREN?**

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Ampulle angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

**Aufbewahrungsbedingungen:**

Nicht über Raumtemperatur aufbewahren.

**Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch oder Zubereitung**

Okoubarell® ist eine konservierungsmittelfreie Injektionslösung. Aus diesem Grund dürfen teilweise entleerte Ampullen nicht gelagert werden. Angebrochene Ampullen sind stets zu verwerfen. Das Arzneimittel darf nicht im Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Apotheker wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen.

### **6. WEITERE INFORMATIONEN**

**Was Okoubarell® enthält:**

Der Wirkstoff ist:

1 Ampulle zu 2 ml enthält an arzneilich wirksamem Bestandteil:  
Okoubaka aubrevillei e cort. ramoreum sicc. D3 dil. 2,0 ml  
(HAB, Vorschrift 4a,11)

Die sonstigen Bestandteile sind:

Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke

**Wie Okoubarell® aussieht und Inhalt der Packung:**

Braunglasampullen mit 2 ml Injektionslösung

Originalpackungen mit 10 Ampullen zu je 2 ml flüssige Verdünnung

**Pharmazeutischer Unternehmer**

**SANORELL PHARMA GmbH & Co KG**

Rechtmurgstraße 23 · D-72270 Baiersbronn

Hersteller:

Sanorell Pharma GmbH & Co KG

Hurststraße 31 · D-77815 Bühl/Baden

Tel. (0 72 23) 93 37-0 · Fax (0 72 23) 93 37-50 · [www.sanorell.de](http://www.sanorell.de)

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt im November 2014 überarbeitet.

