

**BN dolo****Flüssige Verdünnung zur Injektion****Zulassungsnummer: 6467488.00.00**

Combustin Pharmazeutische Präparate GmbH

**Gebrauchsinformation, bitte aufmerksam lesen!****BN dolo**

Flüssige Verdünnung zur Injektion

**Stoff- oder Indikationsgruppe:**

Homöopathisches Arzneimittel bei Schmerzen.

**Anwendungsgebiete:**

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Schmerzen bei Rheumatismus.

Bei akuten Zuständen, die z.B. mit Rötung, Schwellung oder Überwärmung von Gelenken einhergehen, bei Fieber, das länger als drei Tage bestehen bleibt oder über 39°C ansteigt sowie bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollten Sie Ihren Arzt aufsuchen.

**Gegenanzeigen:**

Keine bekannt.

**Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:***Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?*

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

*Was ist bei Kindern zu berücksichtigen?*

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

**Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder anderen Mitteln:**

Keine bekannt.

**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 anwenden, fragen Sie Ihren Arzt.

**Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:**

Soweit nicht anders verordnet:

Bei akuten Zuständen parenteral 1 - 2 ml bis zu 3mal täglich s.c. oder i.m. injizieren.

Eine über eine Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen.

Bei chronischen Verlaufsformen parenteral 1 - 2 ml täglich s.c. oder i.m. injizieren.

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

Auch homöopathische Arzneimittel sollten nicht über längere Zeit ohne ärztlichen Rat angewendet werden.

**Überdosierung und andere Anwendungsfehler:**

Wenn Sie eine größere Menge BN dolo angewendet haben, als Sie sollten, sind in der Regel keine nachteiligen Folgen zu erwarten.

Wenn Sie die Anwendung von BN dolo vergessen haben, holen Sie diese bitte nach, sobald Sie es bemerken. Wenden Sie aber nicht die doppelte Dosis an.

Wenn Sie die Anwendung von BN dolo abbrechen, können sich Ihre Beschwerden wieder verschlimmern oder erneut auftreten.

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

**Nebenwirkungen:**

Keine bekannt.

**Hinweise:**

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.

**Meldung von Nebenwirkungen**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder 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](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.

**Aufbewahrungsbedingungen und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:**

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

BN dolo soll nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr angewendet werden.

Dieses Arzneimittel benötigt keine besonderen Aufbewahrungsbedingungen.

**Zusammensetzung:**

1 Ampulle zu 1 ml enthält:

**Wirkstoffe:**

Arsenicum album Dil. D12	0,333 ml
Formica rufa Dil. D12	0,333 ml
Sulfur Dil. D12	0,333 ml

**Darreichungsform und Inhalt:**

Originalpackungen mit 10 und 100 Ampullen zu 1 ml Flüssiger Verdünnung zur Injektion.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

**Pharmazeutischer Unternehmer:**

Combustin Pharmazeutische Präparate GmbH  
Offinger Straße 3  
88525 Dürmentingen  
Tel.: 0 73 71 / 95 27-0  
Fax: 0 73 71 / 95 27-125  
E-Mail: [info@combustin.de](mailto:info@combustin.de)

**Hersteller:**

Dyckerhoff Pharma GmbH & Co. KG  
Robert-Perthel-Straße 49  
50739 Köln

**Stand der Information:** März 2023