

Gebrauchsinformation

Drosera N

Synergon Nr. 74

Homöopathisches Arzneimittel

Anwendungsgebiete:

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Hinweis: Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen:

Chromüberempfindlichkeit; bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat anwenden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

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

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 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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweis: Enthält 54 Vol.-% Alkohol

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:

Soweit nicht anders verordnet: Als einmalige Gabe 5 Tropfen einnehmen.

Die weitere Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Arzt oder Heilpraktiker erfolgen.

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

Nebenwirkungen:

In Einzelfällen können Hautreaktionen auftreten; das Mittel ist dann abzusetzen.

Hinweis: Bei der Anwendung homöopathischer Arzneimittel können sich vorhandene 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 Heilpraktiker. 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.

Hinweis und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:

Das Verfalldatum ist auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie dieses Arzneimittel nicht mehr nach diesem Datum. Nicht über 25°C lagern.

Zusammensetzung:

10 g (10,8 ml) Mischung enthält:

arzneilich wirksame Bestandteile:

Teucrium scorodonia Dil.	D 6	1,0 g
Kalium bichromicum Dil.	D 4	0,1 g
Phosphorus Dil.	D 30	0,1 g
Thuja occidentalis Dil.	D 30	0,1 g
Hepar sulfuris Dil.	D 10	0,1 g
Arsenum iodatum Dil.	D 4	0,1 g
Hydrastis canadensis Dil.	D 4	1,0 g
Kreosotum Dil.	D 4	1,0 g
Pulsatilla pratensis Dil.	D 4	1,0 g
Bryonia Dil.	D 3	1,0 g
Drosera Dil.	D 2	1,0 g
Sanguinaria canadensis Dil.	D 5	0,1 g
Spigelia anthelmia Dil.	D 3	1,0 g

sonstiger Bestandteil: Ethanol 43% (m/m)

1 g (1,08 ml) entspricht 34 Tropfen

Darreichungsform und Inhalt:

20, 50 ml Mischung zum Einnehmen

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Kattwiga Arzneimittel GmbH, Postfach 2567, 48514 Nordhorn

Stand der Information: Juli 2017