



# 105 Drosera F Komplex

Homöopathisches  
Arzneimittel

**Mischung zum Einnehmen**  
**Zusammensetzung:** 10 g (= 11,12 ml) Mischung enthalten:  
 Arzneilich wirksame Bestandteile: Rumex Dil. D2, Anisum (HAB 1934) Dil. D3 [HAB, V. 4a, Ø mit Ethanol 86 % (m/m)], Bromum Dil. D4, Arum triphyllum Dil. D3, Galanga Dil. D3, Drosera Dil. D2, Chamomilla Dil. D2, Pimpinella alba (HAB 1934) Dil. D2 (HAB, V. 3a), Phosphorus Dil. D6, Pulmonaria vulgaris Dil. D3 je 1,0 g  
 Dieses Präparat enthält 65,0 Vol.-% Alkohol.  
 Packungsbeilage beachten!  
 Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.  
 Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren!  
 Nicht über 25 °C lagern Apothekenpflichtig  
 Req.-Nr.: 61638.00.00 Inhalt: 50 ml  
**Ch.-B.: 0000** **Verwendbar bis 00/0000**

**Gebrauchsinformation**  
**105 Drosera F Komplex**  
 Homöopathisches Arzneimittel  
 Mischung, Originalpackungen zu 20 und 50 ml  
 1 g entspricht 22 Tropfen  
**Anwendungsgebiete:**  
 Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Hinweise: siehe Rückseite.  
**Gegenanzeigen:**  
 Wann dürfen Sie 105 Drosera F Komplex nicht einnehmen? 105 Drosera F Komplex soll wegen des Alkoholgehaltes bei Alkoholkranken sowie bei einer Bromüberempfindlichkeit oder einer bekannten Überempfindlichkeit gegen Chamomilla recutita (Kamille) oder andere Korbblütler nicht angewendet werden.  
 Wann dürfen Sie 105 Drosera F Komplex erst nach Rücksprache mit

dem Arzt anwenden? Wegen des Alkoholgehaltes soll 105 Drosera F Komplex bei Leberkranken, Epileptikern und Personen mit organischen Erkrankungen des Gehirns nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.  
**Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:**  
 Warnhinweis:  
 Dieses Arzneimittel enthält 65,0 Vol.-% Alkohol.  
 Als maximale Tagesgabe nach der Dosierungsanleitung werden bei der Akutdosierung bis zu 0,78 g Alkohol und bei der chronischen Dosierung bis zu 0,39 g Alkohol zugeführt.  
 Ein gesundheitliches Risiko besteht u. a. bei Leberkranken, Alkoholkranken, Epileptikern, Hirnkranken oder Hirngeschädigten sowie für Schwangere und Kinder. Die Wirkung anderer Arzneimittel kann beeinträchtigt oder verstärkt werden.  
 Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?  
 Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen zur Anwendung in

der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte das Arzneimittel nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.  
 Besondere Hinweise zur Anwendung im Kindesalter:  
 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: siehe Rückseite  
**Dosierungsanleitung, Art der Anwendung:**  
 Soweit nicht anders verordnet, bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6mal täglich, je 5 Tropfen vor bzw. zwischen den Mahlzeiten mit einem Teelöffel Wasser einnehmen. Die Einnahme sollte ohne medizinischen Rat nicht länger als 1 Woche erfolgen. Bei chronischen Verlaufsformen 1-3mal täglich 5 Tropfen mit einem Teelöffel Wasser einnehmen.  
 Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Einnahme zu

reduzieren.  
**Dauer der Anwendung:** siehe Rückseite  
**Nebenwirkungen:** Hinweis: siehe Rückseite.  
 Aufgrund des Bestandteils Chamomilla recutita (Echte Kamille) können Überempfindlichkeitsreaktionen auftreten; auch bei Personen mit Überempfindlichkeit gegen andere Pflanzen aus der Familie der Korbblütler (z.B. Beifuß, Schafgarbe, Chrysantheme, Margarine) wegen so genannter Kreuzreaktionen. Es wurde über schwere allergische Reaktionen (Atemnot, Gesichtsschwellung, Kreislaufkollaps, allergischer Schock) bei Schleimhautkontakt nach Anwendung von flüssigen Kamillenzubereitungen berichtet. Die Häufigkeit ist auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar.  
**Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:** siehe Rückseite  
**Stand der Information:** April 2016