

## **Gebrauchsinformation**

### **Roseneisen/Graphit**

Globuli velati 20 g

**Wirkstoff:** Graphites Dil. D14 aquos., Rosa e floribus ferm cum Ferro Dil. D2

Anthroposophisches Arzneimittel

Hergestellt nach homöopathischen Verfahrensweisen

**Zul.-Nr.:** 6507472.00.00

**Verw. bis:**

**Ch.-B.**

Für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Apothekenpflichtig

### **Art der Anwendung:**

Unter der Zunge zergehen lassen.

### **Zusammensetzung:**

In 10 g Globuli velati sind verarbeitet: Wirkstoffe: Graphites Dil. D14 aquos. 0,1 g; Rosa e floribus ferm cum Ferro Dil. D2 (HAB, Vs. 37a) 0,1 g.

(Die Bestandteile werden über zwei Stufen gemeinsam potenziert.) Enthält Sucrose (Saccharose/Zucker) und Lactose.

### **Anwendungsgebiete**

gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis. Dazu gehören: Anregung des Aufbaustoffwechsels bei Erschöpfungs- und Schwächezuständen, besonders im Kindesalter und in der Rekonvaleszenz; entzündliche broncho-pulmonale Erkrankungen.

### **Gegenanzeigen:**

Keine bekannt.

**Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:**

Bei länger anhaltenden oder unklaren Beschwerden muss ein Arzt aufgesucht werden.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Wie alle Arzneimittel sollte Roseneisen/Graphit in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Dieses Arzneimittel enthält Sucrose und Lactose. Bitte nehmen Sie Roseneisen/Graphit erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

**Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:**

Keine bekannt.

**Dosierung:**

Soweit nicht anders verordnet, Kinder unter 6 Jahren 2- bis 4-mal täglich 3-5 Globuli velati unter der Zunge zergehen lassen. Erwachsene und Kinder ab 6 Jahre 2- bis 4-mal täglich 5-10 Globuli velati unter der Zunge zergehen lassen. Bei Säuglingen empfiehlt es sich, vor der Verabreichung die angegebene Menge Globuli velati in einer kleinen Menge Wasser oder ungesüßtem Tee aufzulösen.

**Nebenwirkungen:**

Keine bekannt.

**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](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.

Arzneimittel nach Ablauf des auf dem Behältnis angegebenen Verfalldatums nicht mehr anwenden.

**Pharmazeutischer Unternehmer/Hersteller:**

WALA Heilmittel GmbH D-73085 Bad Boll/Eckwälden Telefon: 07164/930-0, Fax: -297  
info@wala.de; www.wala.de

**Stand:** 07/2013

**Darreichungsformen/Packungsgrößen:**

10 Ampullen (N1), 5x10 Ampullen (N2) à 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion 20 g (N1)  
Globuli velati