



Gebrauchsinformation

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie diese Gebrauchsinformation aufmerksam, weil sie wichtige Informationen darüber enthält, was Sie bei der Anwendung dieses Arzneimittels beachten sollen. Wenden Sie sich bei Fragen bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

GRIFOKEHL® D5 Flüssige Verdünnung Homöopathisches Arzneimittel



Wirkstoff: *Grifola frondosa* e volumine cellulae (lyophil., steril.) Dil. D5

Anwendungsgebiet:

Homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Hinweis an den Anwender:

Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen sollte medizinischer Rat eingeholt werden.

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie GRIFOKEHL® D5 erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt anwenden?

Bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Klapperschwämmen (*Grifola frondosa*) sollte das Präparat nicht angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

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

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:

Zum Einnehmen und Einreiben.

Zur Dosierung, Dauer und Art der Anwendung befragen Sie Ihren Arzt/Heilpraktiker.

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

Nebenwirkungen:

Aufgrund des Gehaltes an spezifischen, organischen Bestandteilen in GRIFOKEHL® D5 können in seltenen Fällen Überempfindlichkeitsreaktionen auftreten.

Hinweis:

Bei Einnahme von homöopathischen Arzneimitteln können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt/Heilpraktiker befragen.



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

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:

Das Verfalldatum ist auf dem Flaschenetikett und der äußeren Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Bitte verschließen Sie die Flasche sofort nach Gebrauch. Berühren Sie die Tropfmontur nach Entfernung der Abdeckkappe nicht an der Spitze; unsachgemäße Behandlung verkürzt die Haltbarkeit des Arzneimittels. – Falls die Lösung nicht mehr klar, sondern trübe oder flockig aussieht, soll das Arzneimittel auch vor Ablauf des Verfalldatums nicht mehr verwendet werden.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

Zusammensetzung:

10 ml flüssige Verdünnung enthalten:

Wirkstoff: 10 ml **Grifola frondosa e volumine cellulae** (lyophil., steril.) D5 Dil.

(HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit gereinigtem Wasser)

1 ml entspricht 22 Tropfen.

Darreichungsform und Inhalt:

10 ml und 30 ml flüssige Verdünnung zum Einnehmen und Einreiben.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

SPAGYRA GmbH & Co. KG

Salzburgerstraße 24

A-5400 Hallein

Tel.: +43 (0)6245-90100-0

Fax: +43 (0)6245 90100-100

E-Mail: office@spagyra.at

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!

Apothekenpflichtig

Stand der Gebrauchsinformation: 08/2023



Trennung
an der abstehenden
Lasche
anfassen
und rundherum
abziehen.



Weiße Schutzkappe
mit Daumen und
Zeigefinger
kräftig anfassen
und zur Seite
abknicken.



Tropfenweise Entnahme
durch vorsichtiges
Zusammendrücken der
Gummi-Pipette mit
Daumen und
Zeigefinger.



Nach Gebrauch
Schutzkappe fest auf-
drücken bis sie hörbar
einrastet. Hierdurch
dichter Verschluss der
Tropfflasche.

346TR005G0000272308