

Lymphomyosot N Mischung

Wortlaut für die Packungsbeilage

Gebrauchsinformation

Homöopathisches Arzneimittel
Lymphomyosot N
Mischung

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Bei Fortdauer der Krankheitssymptome ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen

Lymphomyosot N darf nicht eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat anwenden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter einem Jahr nicht angewendet werden. Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

Wechselwirkungen

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen.

Warnhinweise

Dieses Arzneimittel enthält 35 Vol.-% Alkohol.

Dosierung und Art der Anwendung

Soweit nicht anders verordnet, 3-mal täglich 15 - 20 Tropfen einnehmen.

Dauer der Behandlung

Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

Nebenwirkungen

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Es können allergische bzw. Überempfindlichkeitsreaktionen (z.B. Hautreaktionen) auftreten.

Hinweis:

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. 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 zu Verfallsdatum und Aufbewahrung

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußerer Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung:

10 g (= 10,5 ml; 1 ml = 18 Tropfen) enthalten:

Wirkstoffe:

Myosotis arvensis Dil.	D3	0,5 g
Veronica officinalis Dil.	D3	0,5 g
Teucrium scorodonia Dil.	D3	0,5 g
Pinus sylvestris Dil.	D4	0,5 g
Gentiana lutea Dil.	D5	0,5 g
Equisetum hiemale Dil.	D4	0,5 g
Smilax Dil.	D6	0,5 g
Scrophularia nodosa Dil.	D3	0,5 g
Calcium phosphoricum Dil.	D12	0,5 g
Natrium sulfuricum Dil.	D4	0,5 g
Fumaria officinalis Dil.	D4	0,5 g
Levothyroxinum Dil.	D12 (HAB, Vorschrift 6)	0,5 g
Aranea diadema (HAB 34) Dil.	D6 [HAB, Vorschrift 4b, Ø mit Ethanol 86% (m/m)]	0,5 g
Geranium robertianum Dil.	D4	1,0 g
Nasturtium officinale Dil.	D4	1,0 g
Ferrum jodatum Dil.	D12 (HAB, Vorschrift 6)	1,0 g

Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen.

Sonstiger Bestandteil:

Gereinigtes Wasser

Packungsgrößen

30 ml und 100 ml Mischung

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

76532 Baden-Baden

Telefon: 07221-50100

E-Mail: info@heel.de

Weitere Angaben

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 2522115.00.00

Stand der Information

November 2023