

Sehr geehrte Patientin, sehr geehrter Patient!

Bitte lesen Sie folgende Gebrauchsinformation aufmerksam durch, da 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.



Gebrauchsinformation

Hedera helix D12

Flüssige Verdünnung

Homöopathisches Arzneimittel

Zusammensetzung

1 ml Flüssige Verdünnung enthält:

Arzneilich wirksamer Bestandteil: Hedera helix Dil. D12 1 ml.

20 ml Flüssige Verdünnung

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Deutsche Homöopathie-Union

DHU-Arzneimittel GmbH & Co.KG

Ottostraße 24

76227 Karlsruhe

info@dhu.de

Anwendungsgebiet

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Was sollten Sie bei einer Selbstbehandlung beachten?

Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollten Sie einen Arzt aufsuchen, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Abklärung bedürfen.

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie Hedera helix D12 nicht anwenden?

Hedera helix D12 ist bei Alkoholkranken nicht anzuwenden.

Wann dürfen Sie Hedera helix D12 erst nach Rücksprache mit dem Arzt anwenden?

Wegen des Alkoholgehaltes soll Hedera helix D12 bei Leberkranken nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Wie alle Arzneimittel sollte Hedera helix D12, auch wegen des Alkoholgehaltes, in der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt eingenommen werden.

000043094-20210703

Was ist bei Kindern zu berücksichtigen?

Aufgrund des Alkoholgehaltes sollte Hedera helix D12 bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise

Bei bestimmungsgemäßer Anwendung von Hedera helix D12 sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Hinweis: Enthält 51 Vol.-% Alkohol.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Welche anderen Medikamente beeinflussen die Wirkung von Hedera helix D12? Welche Genussmittel, Speisen und Getränke sollten Sie meiden?

Eine Beeinflussung der Wirkung von Hedera helix D12 durch andere Arzneimittel ist bisher nicht 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 Medikamente einnehmen, fragen Sie bitte Ihren Arzt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt Hedera helix D12 nicht anders verordnet hat.

Wie viel sollten Sie von Hedera helix D12 einnehmen und wie oft sollten Sie es anwenden?

Sie sollten 1-3mal täglich 5-10 Tropfen einnehmen.

Wie sollten Sie Hedera helix D12 anwenden?

Sie sollten die Tropfen eine halbe Stunde vor oder nach dem Essen einnehmen und sie vorzugsweise vor dem Schlucken einige Zeit im Mund behalten.

Wie lange sollten Sie Hedera helix D12 anwenden?

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

Nebenwirkungen

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Hedera helix D12 auftreten?

Bisher sind keine Nebenwirkungen bekannt.

Hinweis: Bei der Einnahme 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 und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels

Das Verfallsdatum ist auf dem Behältnis angegeben. Bitte verwenden Sie das
Arzneimittel nicht mehr nach diesem Datum.

Sie haben ein homöopathisches Arzneimittel der DEUTSCHEN
HOMÖOPATHIE-UNION (DHU) erhalten. Dieses Arzneimittel ist nach den
Vorschriften des offiziellen Homöopathischen Arzneibuches (HAB) der
Bundesrepublik Deutschland und den internationalen Richtlinien für eine
sorgfältige Herstellung (GMP) angefertigt worden. Besonderen Wert legen wir
dabei auf die Handverschüttelung bei der Potenzierung unserer Arzneimittel.

Die DEUTSCHE HOMÖOPATHIE-UNION verfügt über jahrzehntelange
Erfahrung und Tradition in der Herstellung von homöopathischen Arzneimitteln.

Patienten und Therapeuten in der ganzen Welt nutzen diese Präparate, weil sie
sich auf die gleich bleibende Qualität unserer Arzneimittel "Original DHU"
verlassen können. Nach den Grundsätzen der Homöopathie erfolgt jede
Behandlung mit einem individuell auf den Patienten und sein jeweiliges
Krankheitsbild abgestimmten Arzneimittel. Dabei können gleiche Mittel durchaus
bei Patienten mit unterschiedlichen Erkrankungen eingesetzt werden. Die
gesetzlichen Bestimmungen tragen dieser Besonderheit der Homöopathie
Rechnung. Sie legen fest, dass für registrierte homöopathische Arzneimittel
keine allgemein gültigen "Anwendungsgebiete" angegeben werden dürfen, wie
Sie es von anderen Arzneimitteln gewohnt sind.

Die Therapie mit homöopathischen Arzneimitteln ist eine Reiz- und
Regulationstherapie. Sie regt die körpereigenen Selbstheilungskräfte an.

Homöopathische Arzneimittel erhalten Sie ausschließlich in der Apotheke.

Wir wünschen Ihnen eine gute Besserung.

DHU - ein Name steht für Homöopathie.

Arzneimittel sollten für Kinder unzugänglich aufbewahrt werden!

Darreichungsform und Packungsgrößen

Originalpackung mit 20 ml Flüssige Verdünnung

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 1815.55.55