

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

Leonurus cardiaca Ø

Urtinktur
Homöopathisches Arzneimittel

Zusammensetzung

1 ml Urtinktur enthält:
Wirkstoff: Leonurus cardiaca Ø 1 ml.
1 ml entspricht 33 Tropfen.
20 ml Urtinktur

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Deutsche Homöopathie-Union
DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG
Ottostraße 24
76227 Karlsruhe
www.dhu.de

Anwendungsgebiet

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollten Sie medizinischen Rat einholen.

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie Leonurus cardiaca Ø nicht anwenden?
Leonurus cardiaca Ø ist bei Alkoholkranken nicht anzuwenden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise

Wann dürfen Sie Leonurus cardiaca Ø erst nach Rücksprache mit dem Arzt einnehmen?

Wegen des Alkoholgehaltes soll das Arzneimittel bei Leberkranken nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet 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.

Was ist bei Kindern zu berücksichtigen?

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend

dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Dieses Arzneimittel enthält 17 mg Alkohol (Ethanol) pro Tropfen (63 Vol.-%). Die Menge in 1 ml (33 Tropfen) dieses Arzneimittels entspricht weniger als 14 ml Bier oder 6 ml Wein.

Es ist unwahrscheinlich, dass die Alkoholmenge in diesem Arzneimittel Auswirkungen auf Erwachsene und Jugendliche hat.

Die Alkoholmenge in diesem Arzneimittel kann die Wirkungen anderer Arzneimittel verändern.

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie dieses Arzneimittel einnehmen.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Welche anderen Medikamente beeinflussen die Wirkung von Leonurus cardiaca Ø?

Welche Genussmittel, Speisen und Getränke sollten Sie meiden?

Eine Beeinflussung der Wirkung von Leonurus cardiaca Ø 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.

Angaben zur Art und Dauer der Anwendung

Wie sollten Sie Leonurus cardiaca Ø 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. Bei Bedarf können die Tropfen vor der Einnahme in etwas Wasser verdünnt werden.

Wie lange sollten Sie Leonurus cardiaca Ø anwenden?

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

Nebenwirkungen

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Leonurus cardiaca Ø 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 und der äußeren Umhüllung
angegeben. Bitte verwenden Sie das Arzneimittel nicht mehr nach diesem
Datum.

Arzneimittel sollten für Kinder unzugänglich aufbewahrt werden!

Reg.-Nr.: 2120275.00.00

Apothekenpflichtig

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im August 2024.

Sie haben ein homöopathisches Arzneimittel der DEUTSCHEN
HOMÖOPATHIE-UNION (DHU) erhalten. Dieses Arzneimittel ist nach den
Vorschriften des Europäischen Arzneibuches, 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.

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 Ihrer Apotheke.

Darreichungsform und Packungsgrößen

Originalpackung mit 20 und 50 ml Urinktur.