Gebrauchsinformation

Magnesium phosphoricum comp.

Flüssige Verdünnung zur Injektion

WALA Heilmittel GmbH 73085 Bad Boll/Eckwälden

DEUTSCHLAND

Telefon: 07164/930-0 Telefax: 07164/930-297 info@wala.de www.wala.de



Gebrauchsinformation

Magnesium phosphoricum comp.

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Wirkstoffe: Arnica montana e planta tota ferm 33c Dil. D2, Cinis e fructibus Avenae sativae cum Magnesio phosphorico (1:1) Dil. D5, Formica rufa ex animale toto GI Dil. D7

25.02.2014

Anthroposophisches Arzneimittel

Anwendungsgebiete

gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis. Dazu gehören:

Anregung und Strukturierung des Flüssigkeitsorganismus bei schmerzhaften Verhärtungen und Ablagerungen mit Verspannungen der Muskulatur, z.B. Muskelverhärtungen (Myogelosen), Muskelkrämpfen, pectanginösen Beschwerden, Weichteilrheumatismus.

Gegenanzeigen:

Magnesium phosphoricum comp. soll nicht angewendet werden bei Überempfindlichkeit gegen Arnika und andere Korbblütler.

Das Arzneimittel darf nicht angewendet werden, wenn Sie überempfindlich gegenüber Milchprotein sind.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:

Bei akuten Zuständen, die z.B. mit Rötung, Schwellung oder Übererwärmung von Gelenken einhergehen, sowie andauernden oder häufig wiederkehrenden Beschwerden ist ein Arzt aufzusuchen.

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es sollte deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Wie alle Arzneimittel sollte Magnesium phosphoricum comp. in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln: Keine bekannt.

Dosierung und Art der Anwendung:

Soweit nicht anders verordnet, 1- bis 3-mal wöchentlich bis 1-mal täglich 1 ml subcutan iniizieren.

Die subcutane Injektion erfolgt in der Regel in den Oberschenkel oder in die Oberarmaußenseite bzw. in die Bauchregion. Nach Säuberung der Einstichstelle (z.B. durch Abreiben mit 70%igem Isopropylalkohol) eine Hautfalte bilden und die Injektionsnadel schräg einstechen. Den Spritzenstempel leicht zurückziehen. Sollte Blut erscheinen, wurde ein Blutgefäß getroffen. Die Injektion in diesem Fall an einer anderen Stelle wiederholen. Sollte kein Blut erscheinen, langsam injizieren, anschließend die Nadel herausziehen und auf die Einstichstelle kurz mit einem Tupfer drücken.

Es wird in jedem Fall empfohlen, die Injektionstechnik durch eine darin erfahrene Person zu erlernen. Fragen Sie bitte Ihren Arzt.

Nebenwirkungen:

Sehr selten kann es zu harmlosen Rötungen um die Einstichstelle und bei Arnika-Überempfindlichkeit zu allergischen Reaktionen kommen.

Das Arzneimittel enthält geringe Mengen an Milchprotein und kann deshalb allergische Reaktionen hervorrufen.

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.

Arzneimittel nach Ablauf des auf der Ampulle und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anwenden.

Zusammensetzung:

1 Ampulle enthält:

Wirkstoffe:	
Arnica montana e planta tota ferm 33c Dil. D2 (HAB, Vs. 33c	e) 0,1 g
Cinis e fructibus Avenae sativae cum Magnesio phosphorico	(1:1)
Dil. D5 (HAB, Vs. 6)	0,1 g
Formica rufa ex animale toto GI Dil. D7 (HAB, Vs. 41c)	0,1 g
(Die Bestandteile werden über eine Stufe gemeinsam potenzi	iert.)

Sonstige Bestandteile:

Natriumchlorid, Natriumhydrogencarbonat, Wasser für Injektionszwecke. Enthält Milchprotein (aus Lactose).

10 Ampullen, 5x10 Ampullen mit je 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion

Pharmazeutischer Unternehmer/Hersteller:

WALA Heilmittel GmbH 73085 Bad Boll/Eckwälden **DEUTSCHLAND** Telefon: 07164/930-0 Telefax: 07164/930-297 info@wala.de www.wala.de

Stand: 09/2013

Öffnen der Ampulle:

Brechampulle ohne Feile öffnen:

- 1.) Roten Punkt nach oben halten.
- 2.) Ampulle mit leichtem Druck nach unten abknicken.



Darreichungsformen und Packungsgrößen:

10 Ampullen (N1), 5x10 Ampullen (N2) à 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injek-

20 q (N1) Globuli velati

Unter Anwendung rhythmischer Prozesse hergestellt



