

Wortlaut der für die Packungsbeilage vorgesehenen Angaben

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Synergon Spiraea S Nr. 94

Homöopathisches Arzneimittel

Anwendungsgebiete

Homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Hinweis: Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen

Synergon Spiraea S Nr. 94 darf nicht eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe, gegen Arnica oder andere Korbbblütler oder gegen Giftsumachgewächse sind.

Das Arzneimittel darf in der Schwangerschaft und Stillzeit nicht eingenommen werden. Ebenso darf das Arzneimittel nicht bei Säuglingen und Kleinkindern angewendet werden.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

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 Lactose

Bitte nehmen Sie es daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Es sind keine Wechselwirkungen bekannt.

Allgemeiner Hinweis: 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.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Die empfohlene Dosis beträgt: 1 - 3 mal täglich 1 Tablette im Mund zergehen lassen.

Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Einnahme zu reduzieren.

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

Nebenwirkungen

In sehr seltenen Fällen können -auch einige Tage nach Einnahme des Arzneimittels- Magen-Darm-Beschwerden oder Hautreaktionen auftreten.

Hinweis: Bei der Anwendung homöopathischer Arzneimittel können sich vorhandene 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, Apotheker oder homöopathisch erfahrenen Therapeuten. 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.

Hinweis und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Zusammensetzung

Die Wirkstoffe sind:

1 Tablette enthält:

Calcium phosphoricum Trit. D5	25 mg
Natrium phosphoricum Trit. D5	25 mg
Thuja occidentalis Trit. D3	25 mg
Causticum Hahnemanni Trit. D3	25 mg
Filipendula ulmaria Trit. D3	25 mg
Rhus toxicodendron Trit. D3	25 mg
Aconitum napellus Trit. D4	25 mg
Arnica montana Trit. D2	25 mg
Colchicum autumnale Trit. D4	25 mg
Ledum palustre Trit. D2	25 mg

Die Bestandteile 1 - 2 werden über eine Stufe gemeinsam potenziert.

Sonstige Bestandteile:

Lactose-Monohydrat als Bestandteil der Verreibungen, Kartoffelstärke, Magnesiumstearat

Darreichungsform und Inhalt

100, 200 Tabletten zum Zergehenlassen im Mund

Apothekenpflichtig

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Kattwiga Arzneimittel GmbH, Postfach 2567, D-48514 Nordhorn
Tel.-Nr.: +49 05921 7802 0, E-Mail: info@kattwiga.de

Stand der Information: November 2022