



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

Ad3 Hydrastis cp JSO

Homöopathisches Arzneimittel

Zusammensetzung

In 10 g Streukügelchen (Größe 4) sind verarbeitet:
Arzneilich wirksame Bestandteile: Arnica montana ex planta tota spag. Krauß Dil. D4 (HAB V27) 0,01429 g, Artemisia abrotanum spag. Krauß Dil. D4 (HAB V28) 0,01429 g, Avena sativa spag. Krauß Dil. D4 (HAB V29) 0,01429 g, Hydrastis canadensis spag. Krauß Dil. D4 (HAB V30) 0,01429 g, Malva silvestris (HAB 34) spag. Krauß Dil. D4 (HAB V27) 0,01429 g, Pulsatilla vulgaris spag. Krauß Dil. D4 (HAB V28) 0,01429 g, Sanguinaria canadensis spag. Krauß Dil. D4 (HAB V30) 0,01429 g. Die Bestandteile 1 bis 7 werden über die letzte Stufe gemeinsam potenziert.

20 g Streukügelchen

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

ISO-Arzneimittel GmbH & Co. KG
Bunsenstr. 6-10
76275 Ettlingen
www.iso-arznei.de



Anwendungsgebiet

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

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

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie Ad3 Hydrastis cp JSO nicht anwenden?

Bisher sind keine Gegenanzeigen bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

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.

Was müssen Sie vor der Anwendung von Ad3 Hydrastis cp JSO beachten?

Dieses Arzneimittel enthält Sucrose (Saccharose/Zucker). Bitte nehmen Sie Ad3 Hydrastis cp JSO erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Welche anderen Arzneimittel beeinflussen die Wirkung von Ad3 Hydrastis cp JSO? Welche Genussmittel, Speisen und Getränke sollten Sie meiden?

Bisher ist keine Beeinflussung der Wirkung durch andere Arzneimittel 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 Arzneimittel einnehmen, fragen Sie bitte Ihren Arzt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ad3 Hydrastis cp JSO nicht anders verordnet wurde:

Wie viel sollten Sie von Ad3 Hydrastis cp JSO einnehmen und wie oft sollten Sie es anwenden?

Soweit nicht anders verordnet: Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich, 5 Streukügelchen einnehmen. Eine über 1 Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen.



Bei chronischen Verlaufsformen 1- bis 3-mal täglich 5 Streukügelchen einnehmen. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Einnahme zu reduzieren.

Wie sollten Sie Ad3 Hydrastis cp JSO anwenden?

Sie sollten die Streukügelchen eine halbe Stunde vor oder nach dem Essen einnehmen und sie vorzugsweise langsam im Mund zergehen lassen.

Wie lange sollten Sie Ad3 Hydrastis cp JSO anwenden?

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

Nebenwirkungen

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Ad3 Hydrastis cp JSO auftreten?

Bisher sind keine Nebenwirkungen bekannt.

Hinweis: Bei der Anwendung von homöopathischen Arzneimitteln können sich vorhandene Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen.

Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

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

Sie haben ein homöopathisches Präparat von ISO-Arzneimittel 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.

Zur Herstellung dieses Arzneimittels wurden Heilpflanzen sorgfältig ausgewählt und nach ganzheitsmedizinischen Gesichtspunkten zusammengestellt. Die wertvollen Inhaltsstoffe und heilsamen Kräfte der einzelnen Pflanzen werden durch eine besondere Aufbereitung gewonnen. Dabei handelt es sich um das spagirische Herstellungsverfahren nach Krauß, abgekürzt „spag. Krauß“. ISO-Arzneimittel verfügt über Jahrzehntelange Erfahrung und Tradition in der Herstellung

spagirischer Komplexmittel. Patienten und Therapeuten nutzen diese Mittel, weil sie sich auf die gleich bleibende Qualität unserer Arzneimittel verlassen können.

Nach den Grundsätzen der ganzheitlichen Medizin erfolgt jede Behandlung mit einem individuell auf den Patienten und sein jeweiliges Krankheitsbild abgestimmten Arzneimittel. Dabei können die verschiedenen Arzneimittel bei unterschiedlichen Erkrankungen eingesetzt werden. Die gesetzlichen Bestimmungen tragen dieser Besonderheit Rechnung. Sie legen fest, dass für registrierte Arzneimittel keine allgemein gültigen "Anwendungsgebiete" angegeben werden dürfen, wie Sie es von anderen Arzneimitteln gewohnt sind.

Weitere Informationen finden Sie im Internet unter www.iso-arznei.de.

Homöopathische Arzneimittel erhalten Sie ausschließlich in der Apotheke.

Wir wünschen Ihnen eine gute Besserung.

ISO-Arzneimittel - Naturheilkundliche Präparate mit Tradition und Zukunft

Arzneimittel sollten für Kinder unzugänglich aufbewahrt werden!

Hinweis: Der Zuckergehalt von 80 Streukügelchen beträgt etwa 1 g (0,08 BE). Etwa 1000 Streukügelchen entsprechen damit 1 BE.

Darreichungsform und Packungsgröße

Originalpackung mit 20 g Streukügelchen (N1)

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 2522719.00.00

Stand der Information: September 2006