



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

Josklerin®

Homöopathisches Arzneimittel

Zusammensetzung

1 Tablette enthält: Arzneilich wirksame Bestandteile: Arnica montana ex planta tota spag. Krauß Trit. D30 (HAB V27) 14,3 mg; Arnica montana ex planta tota spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 2,38 mg; Avena sativa spag. Krauß Trit. D12 (HAB V28) 2,38 mg; Capsella bursa-pastoris spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 2,38 mg; Hydrastis canadensis spag. Krauß Trit. D12 (HAB V30) 2,38 mg; Malva silvestris (HAB 34) spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 2,38 mg; Sanguinaria canadensis spag. Krauß Trit. D12 (HAB V30) 2,38 mg; Aconitum napellus spag. Krauß Trit. D12 (HAB V28) 1,59 mg; Aesculus hippocastanum spag. Krauß Trit. D12 (HAB V29) 1,59 mg; Berberis (HAB 34) spag. Krauß Trit. D12 (HAB V30) 1,59 mg; Cetraria islandica spag. Krauß Trit. D12 (HAB V30) 1,59 mg; Cinchona calisaya ex cortice rami sicc. spag. Krauß Trit. D12 (HAB V30) 1,59 mg; Cinchona pubescens spag. Krauß Trit. D12 (HAB V30) 1,59 mg; Erythraea centaureum ex planta tota rec. spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,59 mg; Salix alba (HAB 34) spag. Krauß Trit. D12 (HAB V28) 1,59 mg; Sambucus nigra spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,59 mg; Arnica montana ex planta tota spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 2,38 mg; Conium maculatum spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 2,38 mg; Ledum palustre spag. Krauß Trit. D12 (HAB V30) 2,38 mg; Pimpinella alba (HAB 34) spag. Krauß Trit. D12 (HAB V28) 2,38 mg; Rhus toxicodendron spag. Krauß Trit. D12 (HAB V28) 2,38 mg; Vincetoxicum hirundinaria e radice rec. spag. Krauß Trit. D12 (HAB V28) 2,38 mg; Echinacea e radice sicc. spag. Krauß Trit. D12 (HAB V30) 1,79 mg; Erythraea centaureum ex planta tota rec. spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,79 mg; Fucus vesiculosus (HAB 34) spag. Krauß Trit. D12 (HAB V30) 1,79 mg; Humulus lupulus spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,79 mg; Menyanthes (HAB 34) spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,79 mg; Oxalis acetosella spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,79 mg; Pulmonaria officinalis spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,79 mg; Simaruba (HAB 34) spag. Krauß Trit. D12 (HAB V30) 1,79 mg; Chamomilla spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,59 mg; Cochlearia officinalis spag. Krauß Trit. D12 1,59 mg; Hydrastis canadensis spag. Krauß Trit. D12 (HAB V30) 1,59 mg; Nasturtium officinale spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,59 mg; Sarsaparilla spag. Krauß Trit. D12 (HAB V30) 1,59 mg; Scrophularia nodosa spag. Krauß Trit. D12 1,59 mg; Solidago virgaurea spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,59 mg; Tussilago farfara e

floribus rec. spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,59 mg; Veronica officinalis spag. Krauß Trit. D12 (HAB V28) 1,59 mg; Althaea officinalis e foliis rec. spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,59 mg; Althaea (HAB 34) spag. Krauß Trit. D12 (HAB V28) 1,59 mg; Conium maculatum spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,59 mg; Ervum lens ex semine sicc. spag. Krauß Trit. D12 (HAB V30) 1,59 mg; Hamamelis virginiana ex herba et e radice rec. spag. Krauß Trit. D12 (HAB V28) 1,59 mg; Phytolacca spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,59 mg; Populus alba ex cortice et e gemmae rec. spag. Krauß Trit. D12 (HAB V28) 1,59 mg; Populus tremula ex cortice et e gemmae rec. spag. Krauß Trit. D12 (HAB V28) 1,59 mg; Sambucus nigra spag. Krauß Trit. D12 (HAB V27) 1,59 mg.

Die Bestandteile werden über die 3 letzten Stufen gemeinsam potenziert.
Sonstige Bestandteile: Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Weizenstärke.

150 Tabletten zum Einnehmen

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.

Gegenzanzeigen

Wann dürfen Sie Josklerin® nicht anwenden?

Josklerin® darf nicht eingenommen werden, wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber Weizenstärke oder einem der sonstigen Bestandteile des Arzneimittels sind. Bei Schilddrüsenüberfunktion (Hyperthyreose) sollte Josklerin® nicht ohne ärztlichen Rat angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Wann dürfen Sie Josklerin® erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt anwenden?

Weizenstärke kann geringe Mengen Gluten enthalten. Diese gelten aber auch für Patienten, die an Zöliakie leiden, als verträglich.
Dieses Arzneimittel enthält Lactose (Milchzucker). Bitte nehmen Sie Josklerin® daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegen bestimmte Zuckerkaroten leiden.

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.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Welche anderen Arzneimittel beeinflussen die Wirkung von Josklerin®? 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 Josklerin® nicht anders verordnet wurde:

Wie viel sollten Sie von Josklerin® einnehmen und wie oft sollten Sie es anwenden?
Bei akuten Beschwerden sollten Erwachsene und Kinder ab 12 Jahren halbstündlich bis stündlich je 1 Tablette (höchstens 6-mal täglich) einnehmen. Die häufige Einnahme bei akuten Beschwerden sollte ohne Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten nicht länger als 1 Woche erfolgen. In chronischen Fällen soll Sie 1- bis 3-mal täglich je 1 Tablette einnehmen.

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

Wie sollten Sie Josklerin® anwenden?

Die Tabletten sollten nicht mit den Mahlzeiten, sondern mindestens eine halbe Stunde vor oder nach dem Essen eingenommen werden. Sie sollten die Tabletten vorzugsweise langsam im Mund zergehen lassen.

Wie lange sollten Sie Josklerin® anwenden?

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

Anwendungsfehler und Überdosierung

Was müssen Sie beachten, wenn das Arzneimittel in zu großen Mengen angewendet wurde (beabsichtigte oder versehentliche Überdosierung)?
Bei der Einnahme großer Mengen (z. B. Packungsinhalt) kann es bei Personen mit Milchzuckerunverträglichkeit (Lactosetoleranz) zu Magen-Darm-Beschwerden kommen oder eine abführende Wirkung auftreten. Bitte wenden Sie sich in solchen Fällen an Ihren Arzt.

Nebenwirkungen
Weizenstärke kann Überempfindlichkeitsreaktionen hervorrufen. Eine Schilddrüsenüberfunktion kann verstärkt werden.



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, die nicht in dieser Gebrauchsinformation aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

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.

Nach Öffnung des Behältnisses ist Josklerin® bis 12 Monate haltbar.

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!

Darreichungsform und Packungsgrößen
Originalpackung mit 150 Tabletten (N1)

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 2522810.00.00

Stand der Information: Juli 2009