



Gebrauchsinformation

016200/5007 GP DE



Lymphomyosot®

Tabletten

Homöopathisches Arzneimittel

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat anwenden. Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Warnhinweise: Lymphomyosot enthält Lactose. Bitte nehmen Sie Lymphomyosot daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden. 1 Tablette = 0,025 BE

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, 3 mal täglich 3 Tabletten im Mund zergehen lassen.

Dauer der Behandlung: Auch homöopathische Arzneimittel sollten nicht über längere Zeit ohne ärztlichen Rat angewendet werden.

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Lymphomyosot Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. In sehr seltenen Fällen können allergische Hautreaktionen (Überempfindlichkeitsreaktionen) auftreten.

-Heel



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 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 zu Verfallsdatum und Aufbewahrung: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußerer Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch 12 Monate haltbar.

Zusammensetzung: 1 Tablette enthält: Wirkstoffe: Myosotis arvensis Trit. D3 15 mg, Veronica officinalis Trit. D3 15 mg, Teucrium scorodonia Trit. D3 15 mg, Pinus sylvestris Trit. D4 15 mg, Gentiana lutea Trit. D5 15 mg, Equisetum hyemale ex herba rec. Trit. D4 (HAB, Vorschrift 2a) 15 mg, Smilax Trit. D6 15 mg, Scrophularia nodosa Trit. D3 15 mg, Juglans (HAB 34) Trit. D3 (HAB, Vorschrift 3a) 15 mg, Calcium phosphoricum Trit. D12 15 mg, Natrium sulfuricum Trit. D4 15 mg, Fumaria officinalis Trit. D4 15 mg, Levothyroxinum Trit. D12 (HAB, Vorschrift 6) 15 mg, Aranea diadema (HAB 34) Trit. D6 [HAB, V. 4b, Ø mit Ethanol 86% (m/m)] 15 mg, Geranium robertianum Trit. D4 30 mg, Nasturtium officinale Trit. D4 30 mg, Ferrum jodatum Trit. D12 (HAB, Vorschrift 6) 30 mg. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40 c. Sonstiger Bestandteil: Magnesiumstearat.

Packungsgrößen: 100, 250 Tabletten

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden
Telefon: 07221 501-00, Telefax: 07221 501-210
E-Mail: info@heel.de

Weitere Angaben: Apothekenpflichtig. Reg.-Nr.: 30479.00.00

Stand der Information: Juni 2016

