

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie folgende Gebrauchsinformation aufmerksam, weil 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



Stoff- oder Indikationsgruppe:

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen des zentralen Nervensystems.

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehört: Migräne.

Hinweis:

Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Abklärung bedürfen.

Informationen, die vor der Anwendung des Arzneimittels zu beachten sind

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie Dolfin® nicht anwenden?

Dolfin® ist bei Alkoholkranken nicht anzuwenden.

Wann dürfen Sie Dolfin® erst nach Rücksprache mit dem Arzt anwenden?

Wegen des Alkoholgehaltes soll Dolfin® bei Leberkranken, Epileptikern und bei Personen mit organischen Erkrankungen des Gehirns nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen und aufgrund des Alkoholgehaltes sollte Dolfin® 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 und wegen des Alkoholgehaltes bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Keine bekannt.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:

Bisher 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. Falls Sie sonstige Arzneimittel einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweise:

Dieses Arzneimittel enthält 52 Vol.-% Alkohol.

Als maximale Tagesgabe nach der Dosierungsanleitung werden bei der Akutdosierung bis zu 2,4 g Alkohol und bei der chronischen Dosierung bis zu 0,6 g Alkohol zugeführt. Ein gesundheitliches Risiko besteht u. a. bei Leberkranken, Alkoholkranken, Epileptikern, Hirnkranken oder Hirngeschädigten sowie für Schwangere und Kinder. Die Wirkung anderer Arzneimittel kann beeinträchtigt oder verstärkt werden.



Anleitung für die ordnungsgemäße Anwendung

Dosierung, Art, Häufigkeit und Dauer der Anwendung:

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Dolfin® nicht anders verordnet worden ist.

Wie viel und wie oft sollten Sie Dolfin® einnehmen?

Erwachsene:

Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 12 x täglich, je 5-10 Tropfen, bei chronischen Verlaufsformen 1-3 x täglich 5-10 Tropfen.

Wie und wann sollten Sie Dolfin® einnehmen?

Mit Flüssigkeit verdünnt (z. B. 1/2 Glas Wasser), am besten vor den Mahlzeiten.

Wie lange sollten Sie Dolfin® anwenden?

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

Was ist zu tun, wenn Sie zuwenig Dolfin® angewendet oder eine Anwendung vergessen haben? Nach einer vergessenen Anwendung sollten Sie nicht die doppelte Menge anwenden. Fahren Sie mit Ihrer Behandlung so fort, wie es Ihnen Ihr Arzt verordnet hat.

Zur Klärung von Fragen zur Anwendung kontaktieren Sie bitte ggf. Ihren Arzt oder Apotheker.

Nebenwirkungen:

Welche Nebenwirkungen können bei der Einnahme von Dolfin® auftreten? Bisher sind keine Nebenwirkungen bekannt.

Bei der Einnahme eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen 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.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:

Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf dem Etikett und der oberen Einstecklasche der Faltschachtel aufgedruckt. Verwenden Sie dieses Arzneimittel nicht mehr nach dem angegebenen Datum!

Die Haltbarkeit dieses Arzneimittels nach Öffnung des Behältnisses beträgt ein Jahr, jedoch nicht länger als die angegebene Haltbarkeit.

Zusammensetzung:

10 g enthalten:

Arzneilich wirksame Bestandteile nach Art und Menge:

Cyclamen purpurascens Dil. D 4 3,33 g Iris versicolor Dil. D 4 3,34 g Sanguinaria canadensis Dil. D 4 3,33 g

Darreichungsform und Packungsgrößen:

Mischung flüssiger Verdünnungen N1 - 50 ml.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Steierl-Pharma GmbH.

Postfach 12 68, D-82207 Herrsching, Telefon: 0 81 52 / 93 22 - 0, Telefax: 0 81 52 / 93 22 44.

E-Mail: info@steierl.de Internet: www.steierl.de

Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage:

Wir wünschen Ihnen

Januar 2008.

Bitte bewahren Sie Arzneimittel so auf, dass sie für Kinder nicht erreichbar sind!



Steierl-Pharma GmbH Mühlfelder Str. 48 gute Besserung! Steierl 82211 Herrsching