



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

Sambucus cp-Fluid

Homöopathisches Arzneimittel

Zusammensetzung

100 g (entsprechend 104,9 ml) Mischung enthalten:
Arzneilich wirksame Bestandteile:
Allium cepa spag. Krauß Dil. D4 (HAB V27) 20,00 g, Chelidonium majus ex planta tota rec. spag. Krauß Dil. D4 (HAB V27) 20,00 g, Podophyllum peltatum e radice sicc. spag. Krauß Dil. D4 (HAB V30) 20,00 g, Ruta graveolens spag. Krauß Dil. D4 (HAB V27) 20,00 g, Sambucus nigra spag. Krauß Dil. D4 (HAB V27) 20,00 g.

1 ml Mischung entspricht 19 Tropfen.

50 ml / 100 ml Mischung 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.

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie Sambucus cp-Fluid nicht anwenden?
Sambucus cp-Fluid darf während der Schwangerschaft und Stillzeit sowie bei Alkoholkranken nicht angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Wann dürfen Sie Sambucus cp-Fluid erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt anwenden?

Wegen des Alkoholgehaltes soll das Arzneimittel bei Leberkranken 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.

Dieses Arzneimittel enthält 37 Vol.-% Alkohol.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Welche anderen Arzneimittel beeinflussen die Wirkung von Sambucus cp-Fluid? 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 anwenden, fragen Sie bitte Ihren Arzt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Sambucus cp-Fluid nicht anders verordnet wurde:

Wie viel sollten Sie von Sambucus cp-Fluid einnehmen und wie oft sollten Sie es anwenden?

Bei akuten Beschwerden sollten Erwachsene und Kinder ab 12 Jahren halbstündlich bis stündlich je 5 Tropfen (höchstens 6-mal täglich) einnehmen. Eine über eine Woche hinausgehende häufige Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen.

In chronischen Fällen sollten Sie 1- bis 3-mal täglich 5 Tropfen einnehmen.

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



Wie sollten Sie Sambucus cp-Fluid anwenden?

Sie sollten die Tropfen eine halbe Stunde vor oder nach dem Essen einnehmen und sie vor dem Schlucken einige Zeit im Mund behalten. Bei Bedarf können die Tropfen vor der Einnahme in etwas Wasser verdünnt werden.

Wie lange sollten Sie Sambucus cp-Fluid anwenden?

Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden. Bei Anwendung über mehr als 4 Wochen sollten die Leberfunktionswerte (Transaminasen) kontrolliert werden.

Nebenwirkungen

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Sambucus cp-Fluid auftreten?

Bisher sind keine Nebenwirkungen bekannt.

Unerwünschte Arzneimittelwirkungen sind für homöopathische Arzneimittel, die Alkaloide von Chelidonium (Schöllkraut) enthalten, bisher nicht bekannt geworden. Für pflanzliche Präparate mit derartigen Alkaloiden sind sehr selten Anstiege der Leber-Transaminasen und des Bilirubins bis hin zu arzneimittelbedingter Gelbsucht (medikamentös-toxischer Hepatitis) beobachtet worden.

Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, die nicht in dieser Packungsbeilage 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.

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 50 ml (N1) und 100 ml (N2) Mischung.

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 2522750.00.00

Stand der Information: November 2006

