

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

Nettiderma[®]-Salbe JSO

Homöopathisches Arzneimittel

Zusammensetzung

10 g Salbe enthalten:

Wirkstoffe: *Allium cepa* spag. Krauß Dil. D4 (HAB V27) 0,040 g, *Chelidonium majus ex planta tota rec.* spag. Krauß Dil. D4 (HAB V27) 0,040 g, *Podophyllum peltatum e radice sicc.* spag. Krauß Dil. D4 (HAB V30) 0,040 g, *Ruta graveolens* spag. Krauß Dil. D4 (HAB V27) 0,040 g, *Sambucus nigra* spag. Krauß Dil. D4 (HAB V27) 0,040 g; *Hydrastis canadensis* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V30) 0,00476 g; *Sarsaparilla* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V30) 0,00395 g, *Veronica officinalis* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00395 g; *Conium maculatum* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00334 g, *Equisetum arvense* (HAB 34) spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00334 g, *Petroselinum* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00334 g, *Pimpinella alba* (HAB 34) spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00334 g, *Rhus toxicodendron* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00334 g, *Vincetoxicum hirundinaria e radice rec.* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00334 g; *Chamomilla* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00333 g, *Cochlearia officinalis* spag. Krauß Dil. D6 0,00333 g, *Nasturtium officinale* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00333 g, *Rheum* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V30) 0,00333 g, *Scrophularia nodosa* spag. Krauß Dil. D6 0,00333 g, *Tussilago farfara e floribus rec.* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00333 g; *Aesculus hippocastanum* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V29) 0,0031 g; *Allium sativum* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00214 g, *Artemisia cina* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V30) 0,00214 g, *Chenopodium ambrosioides var. anthelminticum ex planta tota sicc.* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V30) 0,00214 g, *Dictamnus albus e radice* (HAB 34) spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00214 g, *Ruta graveolens* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00214 g, *Spigelia anthelmia* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V30) 0,00214 g, *Tanacetum vulgare* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00214 g; *Berberis* (HAB 34) spag. Krauß Dil. D6 (HAB V30) 0,00167 g, *Cetraria islandica* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V30) 0,00167 g, *Cinchona calisaya ex cortice rami sicc.* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V30) 0,00167 g, *Cinchona pubescens* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V30) 0,00167 g, *Erythraea centaurium ex planta tota rec.* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00167 g, *Salix alba* (HAB 34) spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00167 g, *Sambucus nigra* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00167 g, *Scolopendrium* (HAB 34) spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00167 g; *Achillea millefolium* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00143 g, *Avena sativa* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00143 g, *Hamamelis virginiana ex herba et e radice rec.* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00143 g, *Malva silvestris* (HAB 34) spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00143 g, *Sanguinaria canadensis* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V30) 0,00143 g; *Althaea* (HAB 34) spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00062 g, *Althaea officinalis e foliis rec.* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00062 g, *Betula pendula e foliis* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00062 g, *Clematis recta* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00062 g, *Eucalyptus globulus* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V30) 0,00062 g, *Matico* (HAB 34) spag. Krauß Dil. D6 (HAB V30) 0,00062 g, *Myrtus communis* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00062 g, *Populus tremula ex cortice et e gemmae rec.* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00062 g, *Rosa canina e fructibus maturis rec.* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00062 g, *Solanum dulcamara* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V27) 0,00062 g, *Thuja occidentalis* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00062 g, *Tilia europaea* (HAB 34) spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00062 g, *Viburnum opulus* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00062 g, *Vinca minor* spag. Krauß Dil. D6 (HAB V28) 0,00062 g. Die Bestandteile werden gemeinsam über die letzte Stufe potenziert.

Salbengrundlage: Benzylalkohol (Konservierungsmittel), Emulgierender Cetylstearylalkohol (Typ A) (Ph. Eur.), Ethanol 94% (m/m), Dickflüssiges Paraffin, Octyldodecanol (Ph. Eur.), Weißes Vaseline, Gereinigtes Wasser.

50 g Salbe zum Auftragen auf die Haut

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 die Salbe nicht anwenden?

Nettiderma[®]-Salbe JSO darf nicht angewendet werden, wenn eine Unverträglichkeit von Salbenbestandteilen, z. B. Cetylstearylalkohol, bekannt ist oder wenn Sie unter einer Überempfindlichkeit gegen Giftsumachgewächse leiden. Nicht anwenden während der Schwangerschaft und Stillzeit. Siehe auch unter Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise

Der im Arzneimittel enthaltene Bestandteil Cetylstearylalkohol kann örtlich begrenzt Hautreizungen (z. B. Kontaktdermatitis) hervorrufen.

Die Anwendung darf nur auf intakter Haut erfolgen. Der Kontakt der Salbe mit Augen, Schleimhäuten sowie tiefen offenen Wunden sollte vermieden werden. Nach dem Auftragen der Salbe sollten die Hände gründlich gereinigt 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.

Warnhinweis: Während der Anwendung von Nettiderma[®]-Salbe JSO soll eine intensive UV- Bestrahlung (Lange Sonnenbäder, Höhensonne, Solarium) vermieden werden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Welche anderen Arzneimittel beeinflussen die Wirkung von Nettiderma[®]-Salbe 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 anwenden, fragen Sie bitte Ihren Arzt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Nettiderma[®]-Salbe JSO nicht anders verordnet wurde:

Wie oft sollten Sie die Salbe anwenden?

Für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahre gilt: 2- bis 3-mal täglich auf die betroffenen Stellen auftragen, ggf. auch als Salbenverband. Bei der Anwendung als Salbenverband nur luftdurchlässige Materialien (Baumwolle) verwenden.

Wie sollten Sie die Salbe anwenden?

Sie sollten die Salbe dünn auftragen und leicht einmassieren.

Wie lange sollten Sie die Salbe anwenden?

Auch homöopathische Medikamente sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

Nebenwirkungen

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Nettiderma®-Salbe JSO auftreten?

In seltenen Fällen können lokale Unverträglichkeitsreaktionen an der Haut, z. B. eine Kontaktdermatitis, auftreten.

Hinweis: Bei Anwendung von homöopathischen Arzneimitteln können sich die vorhandenen 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.

Wie lange ist das Arzneimittel nach Anbruch der Tube haltbar?

Die Salbe ist nach Öffnung der Tube 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 Packungsgröße:
Originalpackung mit 50 g Salbe (N1)

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 66125.00.00

Stand der Information: November 2013