



Bitte lesen Sie die folgende Gebrauchsinformation aufmerksam, weil sie wichtige Informationen darüber enthält, was Sie bei der Anwendung dieses Arzneimittels beachten sollen.

GEBRAUCHSINFORMATION

Angina-Gastreu® S R1

Zusammensetzung:

10 g (entsprechend 10,5 ml) enthalten: Arzneilich wirksame Bestandteile: Apis Dil. D4 1 g, Belladonna Dil. D4 1 g, Calcium iodatum Dil. D4 1 g, Kalium bichromicum Dil. D4 0,01 g, Marum verum Dil. D6 1 g, Merc. subl. corr. Dil. D5 1 g, Phytolacca Dil. D4 1 g. Die arzneilich wirksamen Bestandteile 2 und 3 sowie 5 und 6 werden gemeinsam über die vorletzte Stufe und die Bestandteile 1 bis 3 und 5 bis 7 werden gemeinsam über die letzte Stufe potenziert.

Sonstige Bestandteile: Ethanol 30 % (m/m).

1ml entspricht 19 Tropfen.

Enthält 38 Vol.-% Alkohol.

22ml / 50 ml Mischung zum Einnehmen.

Pharmazeutischer Unternehmer / Hersteller
Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH
Berliner Ring 32 · D-64625 Bensheim
Tel.: 06251 / 1097-0 · Fax: 06251 / 3342
<http://www.reckeweg.de>

Stoff- und Indikationsgruppe:

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkältungskrankheiten.

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Besserung der Beschwerden bei akuten Infekten der oberen Luftwege und des Rachenraumes.

Bei Anzeichen einer Vereiterung der Rachenmandeln mit erschwelter Mundöffnung, bei Atemnot, bei Fieber oder bei eitrigem Auswurf sowie bei anhaltenden und unklaren Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden.

Gegenanzeigen:

Chromüberempfindlichkeit; Nierenfunktionsstörungen; Schwangerschaft und Stillzeit. Nicht anwenden bei Säuglingen und Kleinkindern. Bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat anwenden.

Siehe auch unter Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise.

Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise:

Was ist bei Kindern zu berücksichtigen: Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern zwischen dem 6. und 12. Lebensjahr liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern in diesem Alter nicht angewendet werden.

Schwangerschaft und Stillzeit: Das Arzneimittel darf auf Grund des Bestandteiles Mercurius sublimatus corrosivus (Quecksilber) in Schwangerschaft und Stillzeit nicht angewendet werden. Beachten Sie bitte die Angaben unter Gegenanzeigen.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:

Keine 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, holen Sie bitte medizinischen Rat ein.

Enthält 38 Vol.-% Alkohol.

Dosierungsanleitung:

Soweit nicht anders verordnet: Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6 mal täglich, je 5 Tropfen einnehmen. Eine über 1 Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen.

Bei chronischen Verlaufsformen 1-3 mal täglich je 5 Tropfen einnehmen.

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

Dauer der Anwendung:

Die Einnahme des Arzneimittels sollte ohne ärztlichen Rat nicht länger als eine Woche erfolgen.

Anwendungsfehler und Überdosierung:

Bei Einnahme des gesamten Flascheninhaltes dieses Arzneimittels werden bis zu 6,5 g (22 ml) bzw. 15 g (50 ml) Alkohol aufgenommen. Dies kann insbesondere bei Kindern zu Unruhe, Gleichgewichtsstörungen, Benommenheit oder Müdigkeit führen. In diesem Fall sollte Rücksprache mit einem Arzt erfolgen.

Nebenwirkungen:

Wegen des Bestandteils Mercurius (Quecksilber) können gelegentlich allergische Reaktionen auftreten.

Nach Anwendung kann Speichelfluss auftreten; das Mittel ist dann abzusetzen. In Einzelfällen können Hautreaktionen auftreten; das Mittel ist dann abzusetzen. Bitte nehmen Sie in diesen Fällen Rücksprache mit Ihrem Therapeuten.

Hinweis: Bei der Einnahme eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung).

In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und medizinischen Rat einholen.

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:

Nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums ist das Arzneimittel nicht mehr anzuwenden.

Aufbewahrung: Nicht über 25° C aufbewahren.

Stand der Information: März 2006

Arzneimittel müssen unzugänglich für Kinder aufbewahrt werden.

Apothekenpflichtig

Zul.-Nr.: 6276498.00.00

Handpotenziert nach dem klassischen Mehrglasverfahren Hahnemanns.

