

## **Gebrauchsinformation**

### **Rhus toxicodendron e foliis D6**

Globuli velati 20 g

Homöopathisches Arzneimittel der anthroposophischen Therapierichtung

#### **Verw. bis:**

**Ch.-B.**

Für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Apothekenpflichtig

#### **Art der Anwendung:**

Unter der Zunge zergehen lassen.

#### **Zusammensetzung:**

In 10 g Globuli velati ist verarbeitet: Wirkstoff: Toxicodendron quercifolium e foliis ferm 33d Dil. D6 (HAB, Vs. 33d) 1 g Enthält Sucrose (Saccharose/Zucker).

#### **Anwendungsgebiete:**

Homöopathisches Arzneimittel der anthroposophischen Therapierichtung, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Sollten die Beschwerden während der Anwendung des Arzneimittels fortbestehen, holen Sie bitte medizinischen Rat ein.

#### **Gegenanzeigen:**

Keine bekannt.

#### **Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:**

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten? Wie alle Arzneimittel sollte Rhus toxicodendron e foliis in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden. Dieses Arzneimittel enthält Sucrose. Bitte nehmen Sie Rhus toxicodendron e foliis erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

#### **Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:**

Keine bekannt.

**Dosierung:**

Soweit nicht anders verordnet, Säuglinge 1- bis 3-mal täglich 3 Globuli velati unter der Zunge zergehen lassen. Kinder unter 6 Jahren 1- bis 3-mal täglich 3-7 Globuli velati unter der Zunge zergehen lassen. Erwachsene und Kinder ab 6 Jahre 1- bis 3-mal täglich 5-10 Globuli velati unter der Zunge zergehen lassen. Bei Säuglingen empfiehlt es sich, vor der Verabreichung die angegebene Menge Globuli velati in einer kleinen Menge Wasser oder ungesüßtem Tee aufzulösen.

**Dauer der Anwendung:**

Die Dauer der Behandlung erfordert eine Absprache mit dem Arzt.

**Nebenwirkungen:**

Keine bekannt.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. 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](http://www.bfarm.de) anzeigen.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Arzneimittel nach Ablauf des auf dem Behältnis angegebenen Verfalldatums nicht mehr anwenden.

**Pharmazeutischer Unternehmer/Hersteller:**

WALA Heilmittel GmbH D-73085 Bad Boll/Eckwälden Telefon: 07164/930-0, Fax: -297  
[info@wala.de](mailto:info@wala.de); [www.wala.de](http://www.wala.de)

**Stand:** 10/2013

**Darreichungsformen, Packungsgrößen und Potenzen:**

10 Ampullen (N1) à 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion (D6, 15, 30) 20 g (N1) Globuli velati (D6, 12, 30)