

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

Lac caninum LM XXIV

Streukügelchen

Homöopathisches Arzneimittel

Zusammensetzung

5 g Streukügelchen enthalten:

Arzneilich wirksamer Bestandteil: Streukügelchen Lac caninum (HAB 34) LM XXIV (HAB, SV 1) 5 g.

5 g Streukügelchen

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Deutsche Homöopathie-Union

DHU-Arzneimittel GmbH & Co.KG

Ottostraße 24

76227 Karlsruhe

info@dhu.de

Anwendungsgebiet

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollten Sie einen Arzt aufsuchen, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Abklärung bedürfen.

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie Lac caninum LM XXIV nicht anwenden?

Bisher sind keine Anwendungsbeschränkungen bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise

Dieses Arzneimittel enthält Sucrose (Saccharose / Zucker). Bitte nehmen Sie Lac caninum LM XXIV daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden.

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Wie alle Arzneimittel sollte auch Lac caninum LM XXIV in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Welche anderen Medikamente beeinflussen die Wirkung von Lac caninum LM XXIV? Welche Genussmittel, Speisen und Getränke sollten Sie meiden?

Eine Beeinflussung der Wirkung von Lac caninum LM XXIV durch andere Arzneimittel ist bisher nicht 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 Medikamente einnehmen, fragen Sie bitte Ihren Arzt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt Lac caninum LM XXIV nicht anders verordnet hat.

Wie viel sollten Sie von Lac caninum LM XXIV einnehmen und wie oft sollten Sie es anwenden?

- 1.) 1 bis 2 Kügelchen werden in einer Flasche (10 ml) in Wasser oder 15 Vol.-% Ethanol aufgelöst.
- 2.) Vor jeder Einnahme wird die Flasche 10-mal kräftig geschüttelt.
- 3.) 1 bis 2 Tropfen werden in einem Glas Wasser (ca. 150 ml) gelöst.
- 4.) Hiervon wird 1-mal täglich 1 Teelöffel voll eingenommen, der Rest weggeschüttet.

Die Zubereitungsschritte 2 bis 4 sind vor jeder Einnahme zu wiederholen. Die alkoholfreie Lösung ist im Kühlschrank aufzubewahren.

Wie sollten Sie Lac caninum LM XXIV anwenden?

Sie sollten das entsprechend zubereitete Arzneimittel eine halbe Stunde vor oder nach dem Essen einnehmen und vor dem Schlucken einige Zeit im Mund behalten.

Wie lange sollten Sie Lac caninum LM XXIV anwenden?

Die Einnahme ist auf maximal 10 Tage zu beschränken und sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten fortgesetzt werden.

Nebenwirkungen

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Lac caninum LM XXIV auftreten?

Bisher sind keine Nebenwirkungen bekannt.

Hinweis: 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.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. 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 anzeigen.
Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr
Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt
werden.

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 Arzneimittel der DEUTSCHEN
HOMÖOPATHIE-UNION (DHU) 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. Besonderen Wert legen wir
dabei auf die Handverschüttelung bei der Potenzierung unserer Arzneimittel.

Die DEUTSCHE HOMÖOPATHIE-UNION verfügt über jahrzehntelange
Erfahrung und Tradition in der Herstellung von homöopathischen Arzneimitteln.

Patienten und Therapeuten in der ganzen Welt nutzen diese Präparate, weil sie
sich auf die gleich bleibende Qualität unserer Arzneimittel "Original DHU"
verlassen können. Nach den Grundsätzen der Homöopathie erfolgt jede
Behandlung mit einem individuell auf den Patienten und sein jeweiliges
Krankheitsbild abgestimmten Arzneimittel. Dabei können gleiche Mittel durchaus
bei Patienten mit unterschiedlichen Erkrankungen eingesetzt werden. Die
gesetzlichen Bestimmungen tragen dieser Besonderheit der Homöopathie
Rechnung. Sie legen fest, dass für registrierte homöopathische Arzneimittel
keine allgemein gültigen "Anwendungsgebiete" angegeben werden dürfen, wie
Sie es von anderen Arzneimitteln gewohnt sind.

Die Therapie mit homöopathischen Arzneimitteln ist eine Reiz- und
Regulationstherapie. Sie regt die körpereigenen Selbstheilungskräfte an.

Homöopathische Arzneimittel erhalten Sie ausschließlich in der Apotheke.

Wir wünschen Ihnen eine gute Besserung.

DHU - ein Name steht für Homöopathie.

Arzneimittel sollten für Kinder unzugänglich aufbewahrt werden!

Darreichungsform und Packungsgrößen

Originalpackung mit 5 g Streukügelchen

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 2503484.00.00

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

Lac caninum LM XXX

Streukügelchen

Homöopathisches Arzneimittel

Zusammensetzung

5 g Streukügelchen enthalten:

Arzneilich wirksamer Bestandteil: Streukügelchen Lac caninum (HAB 34) LM XXX (HAB, SV 1) 5 g.

5 g Streukügelchen

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Deutsche Homöopathie-Union

DHU-Arzneimittel GmbH & Co.KG

Ottostraße 24

76227 Karlsruhe

info@dhu.de

Anwendungsgebiet

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollten Sie einen Arzt aufsuchen, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Abklärung bedürfen.

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie Lac caninum LM XXX nicht anwenden?

Bisher sind keine Anwendungsbeschränkungen bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise

Dieses Arzneimittel enthält Sucrose (Saccharose / Zucker). Bitte nehmen Sie Lac caninum LM XXX daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden.

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Wie alle Arzneimittel sollte auch Lac caninum LM XXX in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Welche anderen Medikamente beeinflussen die Wirkung von Lac caninum LM XXX? Welche Genussmittel, Speisen und Getränke sollten Sie meiden?

Eine Beeinflussung der Wirkung von Lac caninum LM XXX durch andere Arzneimittel ist bisher nicht 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 Medikamente einnehmen, fragen Sie bitte Ihren Arzt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt Lac caninum LM XXX nicht anders verordnet hat.

Wie viel sollten Sie von Lac caninum LM XXX einnehmen und wie oft sollten Sie es anwenden?

- 1.) 1 bis 2 Kügelchen werden in einer Flasche (10 ml) in Wasser oder 15 Vol.-% Ethanol aufgelöst.
- 2.) Vor jeder Einnahme wird die Flasche 10-mal kräftig geschüttelt.
- 3.) 1 bis 2 Tropfen werden in einem Glas Wasser (ca. 150 ml) gelöst.
- 4.) Hiervon wird 1-mal täglich 1 Teelöffel voll eingenommen, der Rest weggeschüttet.

Die Zubereitungsschritte 2 bis 4 sind vor jeder Einnahme zu wiederholen. Die alkoholfreie Lösung ist im Kühlschrank aufzubewahren.

Wie sollten Sie Lac caninum LM XXX anwenden?

Sie sollten das entsprechend zubereitete Arzneimittel eine halbe Stunde vor oder nach dem Essen einnehmen und vor dem Schlucken einige Zeit im Mund behalten.

Wie lange sollten Sie Lac caninum LM XXX anwenden?

Die Einnahme ist auf maximal 10 Tage zu beschränken und sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten fortgesetzt werden.

Nebenwirkungen

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Lac caninum LM XXX auftreten?

Bisher sind keine Nebenwirkungen bekannt.

Hinweis: 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.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. 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 anzeigen.
Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr
Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt
werden.

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 Arzneimittel der DEUTSCHEN
HOMÖOPATHIE-UNION (DHU) 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. Besonderen Wert legen wir
dabei auf die Handverschüttelung bei der Potenzierung unserer Arzneimittel.

Die DEUTSCHE HOMÖOPATHIE-UNION verfügt über jahrzehntelange
Erfahrung und Tradition in der Herstellung von homöopathischen Arzneimitteln.

Patienten und Therapeuten in der ganzen Welt nutzen diese Präparate, weil sie
sich auf die gleich bleibende Qualität unserer Arzneimittel "Original DHU"
verlassen können. Nach den Grundsätzen der Homöopathie erfolgt jede
Behandlung mit einem individuell auf den Patienten und sein jeweiliges
Krankheitsbild abgestimmten Arzneimittel. Dabei können gleiche Mittel durchaus
bei Patienten mit unterschiedlichen Erkrankungen eingesetzt werden. Die
gesetzlichen Bestimmungen tragen dieser Besonderheit der Homöopathie
Rechnung. Sie legen fest, dass für registrierte homöopathische Arzneimittel
keine allgemein gültigen "Anwendungsgebiete" angegeben werden dürfen, wie
Sie es von anderen Arzneimitteln gewohnt sind.

Die Therapie mit homöopathischen Arzneimitteln ist eine Reiz- und
Regulationstherapie. Sie regt die körpereigenen Selbstheilungskräfte an.

Homöopathische Arzneimittel erhalten Sie ausschließlich in der Apotheke.

Wir wünschen Ihnen eine gute Besserung.

DHU - ein Name steht für Homöopathie.

Arzneimittel sollten für Kinder unzugänglich aufbewahrt werden!

Darreichungsform und Packungsgrößen

Originalpackung mit 5 g Streukügelchen

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 2503484.00.00