



Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie folgende Gebrauchsinformation aufmerksam, weil 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

Humoval®

Wirkstoffe:

Cistus canadensis Dil. D6, Acidum silicicum Dil. D8 und Mercurius solubilis Hahnemanni Dil. D8

Stoff- oder Indikationsgruppe:

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Lymphdrüsen.

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: **Lymphdrüsenanschwellungen und zur unterstützenden Behandlung bei Entzündungen der Lymphdrüsen.**

Hinweis:

Bei einer schmerzlosen Lymphdrüsenanschwellung, die länger als 2 Wochen anhält, ist unverzüglich ein Arzt aufzusuchen, insbesondere wenn sie mit Leistungsminderung, Müdigkeit, Appetitlosigkeit, nächtlichem Schwitzen und Temperatursteigerung einhergeht. Auch bei allen anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Aufklärung bedürfen.

Informationen, die vor der Anwendung des Arzneimittels zu beachten sind

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie Humoval® nicht anwenden?

Humoval® ist bei Alkoholkranken nicht anzuwenden.

Nicht anwenden in der Schwangerschaft und Stillzeit.

Siehe auch unter „Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung“ und „Warnhinweise“.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Wann dürfen Sie Humoval® erst nach Rücksprache mit dem Arzt anwenden?

Wegen des Alkoholgehaltes soll Humoval® bei Leberkranken, Epileptikern und bei Personen mit organischen Erkrankungen des Gehirns 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 und wegen des Alkoholgehaltes bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:

Bisher sind keine Wechselwirkungen 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, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweis:

Dieses Arzneimittel enthält 39 Vol.-% Alkohol.

Anleitung für die ordnungsgemäße Anwendung

Dosierung, Art, Häufigkeit und Dauer der Anwendung:

Soweit nicht anders verordnet, gilt für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren:

Wie viel und wie oft sollten Sie Humoval® einnehmen?

Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 12 x täglich, je 5-10 Tropfen, bei chronischen Verlaufsformen 1-3 x täglich 5-10 Tropfen.



Wie und wann sollten Sie Humoval® einnehmen?

Mit Flüssigkeit verdünnt (z. B. ein halbes Glas Wasser), am besten vor den Mahlzeiten.

Wie lange sollten Sie Humoval® einnehmen?

Ohne ärztlichen Rat nicht länger als eine Woche anwenden.

Zur Klärung von Fragen zur Anwendung kontaktieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Nebenwirkungen:

Welche Nebenwirkungen können bei der Einnahme von Humoval® auftreten?

Nach Anwendung kann Speichelfluss auftreten; das Mittel ist dann abzusetzen.

Wegen des Bestandteils Mercurius können allergische Reaktionen auftreten. Auch in diesem Fall ist das Arzneimittel abzusetzen und ein Arzt aufzusuchen.

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.

Welche Gegenmaßnahmen sind bei Nebenwirkungen zu ergreifen?

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, 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 dieser Packung ist auf dem Etikett und der oberen Einstecklasche der Faltschachtel aufgedruckt. Verwenden Sie dieses Arzneimittel nicht mehr nach dem angegebenen Datum!

Die Haltbarkeit dieses Arzneimittels nach Öffnung des Behältnisses beträgt 6 Monate, jedoch nicht länger als die angegebene Haltbarkeit.

Zusammensetzung:

10,0 g enthalten:

Wirkstoffe:

Cistus canadensis (HAB 34) Dil. D6 (HAB, Vorschrift 3a)	3,34 g
Acidum silicicum Dil. D8	3,33 g
Mercurius solubilis Hahnemanni Dil. D8	3,33 g

1 g entspricht ca. 25 Tropfen.

(10 ml entsprechen 9,49 g).

Darreichungsform und Packungsgrößen:

Mischung flüssiger Verdünnungen 50 ml.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Steierl-Pharma GmbH,

Mühlfelder Str. 48, 82211 Herrsching, Telefon: 0 81 52 / 93 22 - 0, Telefax: 0 81 52 / 93 22 44.

E-Mail: info@steierl.de - Internet: www.steierl.de

Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage:

November 2019.

Bitte bewahren Sie Arzneimittel so auf, dass sie für Kinder nicht erreichbar sind !

Zum Schluss ein Umwelttipp:

Wir bemühen uns bei der Herstellung und Verpackung unserer Arzneimittel um verantwortungsbewussten Umgang mit der Natur, da die Gesundheit des Menschen wesentlich von einer gesunden Umwelt abhängt.

In diesem Sinne bitten wir Sie, nach Aufbrauchen des Medikamentes die Verpackung getrennt der Wiederverwertung zuzuführen.

Schraubkappe und Tropfeinsatz bestehen aus wiederverwertbarem Polyethylen, die Flasche kann als Altglas, die Gebrauchsinformation und der Umkarton als Altpapier in den Produktionskreislauf zurückgeführt werden.

Wir wünschen Ihnen
gute Besserung!



Steierl-
Pharma GmbH
Mühlfelder Str. 48
82211 Herrsching