



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

Potagil[®]

Wirkstoffe: Acidum phosphoricum Dil. D 1, Acidum silicicum Dil. D 8 und Selenium Dil. D 8.

Stoff- oder Indikationsgruppe:

Homöopathisches Arzneimittel bei nervösen Erkrankungen.

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: **Erschöpfungszustände.**

Hinweis:

Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden.

Informationen, die vor der Anwendung des Arzneimittels zu beachten sind

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie Potagil[®] nicht anwenden?

Nicht anwenden bei Alkoholkranken.

Wann dürfen Sie Potagil[®] erst nach Rücksprache mit dem Arzt anwenden?

Wegen des Alkoholgehaltes soll Potagil[®] bei Leberkranken, Epileptikern und bei Personen mit organischen Erkrankungen des Gehirns nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen und aufgrund des Alkoholgehaltes sollte Potagil[®] 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.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Keine bekannt.

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 Medikamente einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweise:

Dieses Arzneimittel enthält 22 Vol.-% Alkohol.

Als maximale Tagesgabe nach der Dosierungsanleitung werden bei der Akutdosierung bis zu 1,1 g Alkohol und bei der chronischen Dosierung bis zu 0,3 g Alkohol zugeführt. Ein gesundheitliches Risiko besteht u. a. bei Leberkranken, Alkoholkranken, Epileptikern, Hirnkranken oder Hirngeschädigten sowie für Schwangere und Kinder. Die Wirkung anderer Arzneimittel kann beeinträchtigt oder verstärkt werden.

Anleitung für die ordnungsgemäße Anwendung

Dosierung, Art, Häufigkeit und Dauer der Anwendung:

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Potagil[®] nicht anders verordnet worden ist.

Wie viel und wie oft sollten Sie Potagil[®] einnehmen?

Für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren gilt:

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 Potagil® einnehmen?

Nur mit reichlich Wasser verdünnt (z. B. ein halbes Glas Wasser), am besten vor den Mahlzeiten.

Wie lange sollten Sie Potagil® anwenden?

Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit eingenommen werden.

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

Nebenwirkungen:

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Potagil® auftreten?

Bisher sind keine Nebenwirkungen bekannt.

Hinweis:

Bei der Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen.

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 ein Jahr, jedoch nicht länger als die angegebene Haltbarkeit.

Zusammensetzung:

10,0 g enthalten:

Wirkstoffe:

Acidum phosphoricum Dil. D 1 3,33 g

Acidum silicicum Dil. D 8 3,33 g

Selenium Dil. D 8 3,34 g

(10 ml entsprechen 9,71 g)

(1 g entspricht ca. 22 Tropfen)

Darreichungsform und Packungsgröße:

Mischung flüssiger Verdünnungen zum Einnehmen 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:

Februar 2016.

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