

Gebrauchsinformation

Parathyreoidea comp.

Globuli velati 20 g

Wirkstoffe: Glandulae parathyreoideae bovis GI Dil. D7, Saccharum Sacchari Dil. D9 aquos., Skorodit Dil. D5

Anthroposophisches Arzneimittel bei nervösen Störungen

Hergestellt nach homöopathischen Verfahrensweisen

Zul.-Nr.: 6507762.00.00

Verw. bis:

Ch.-B.

Für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Apothekenpflichtig

Art der Anwendung:

Unter der Zunge zergehen lassen.

Zusammensetzung:

In 10 g Globuli velati sind verarbeitet: Wirkstoffe: Glandulae parathyreoideae bovis GI Dil. D7 (HAB, Vs. 41a) 0,1 g; Saccharum Sacchari Dil. D9 aquos. (HAB, Vs. 5b) 0,1 g; Skorodit Dil. D5 0,1 g. (Die Bestandteile 1 und 2 werden über die drittletzte und vorletzte Stufe gemeinsam potenziert und alle Bestandteile werden über die letzte Stufe gemeinsam potenziert.)

Enthält Sucrose (Saccharose/Zucker) und Lactose.

Anwendungsgebiete

gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis. Dazu gehören:

Harmonisierung der Funktionszusammenhänge zwischen Stoffwechsel-Bewegungs-System und Nerven-Sinnes-System bei nicht organisch bedingten krampfartigen (tetaniformen) Zuständen.

Gegenanzeigen:

Keine bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:

Die Anwendung des Arzneimittels sollte nicht ohne ärztlichen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere vom Arzt verordnete Arzneimittel.

Insbesondere bei Säuglingen sollten organische Erkrankungen als Ursache der Krampfstörungen ausgeschlossen werden.

Bei länger anhaltenden oder unklaren Beschwerden muss ein Arzt aufgesucht werden.

Aufgrund der Indikation sollte die Anwendung des Arzneimittels bei Kindern unter 12 Jahren nicht ohne Rücksprache mit dem Arzt erfolgen.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Wie alle Arzneimittel sollte Parathyreoidea comp. in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Dieses Arzneimittel enthält Sucrose und Lactose. Bitte nehmen Sie Parathyreoidea comp. 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, Kinder unter 6 Jahren 1- bis 3-mal täglich 3-5 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 Behandlung einer akuten Erkrankung sollte nach 2 Wochen abgeschlossen sein. Tritt innerhalb dieser Zeit keine Besserung ein, ist ein Arzt aufzusuchen.

Die Dauer der Behandlung von chronischen Krankheiten 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 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.

Nach Anbruch 26 Wochen haltbar.

Pharmazeutischer Unternehmer/Hersteller:

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

Stand: 10/2013

Darreichungsformen/Packungsgrößen:

10 Ampullen (N1) à 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion 20 g (N1) Globuli velati