

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Synergon Cactus S Nr. 127

Homöopathisches Arzneimittel

Anwendungsgebiete

Homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Hinweis: Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen

Synergon Cactus S Nr. 127 darf nicht eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe, Arnika oder andere Korbblütler sind.

Keine Einnahme bei bekannter Lichtüberempfindlichkeit der Haut, Nasenbluten, Netzhautbluten (Retinabluten) oder Durchblutungsstörung eines Organs (Apoplexie).

Bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat einnehmen.

Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen zur Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte das Arzneimittel nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bei Einnahme anderer Arzneimittel sollten Sie Synergon Cactus S Nr. 127 nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker einnehmen.

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern und Jugendlichen liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren nicht angewendet werden.

Synergon Cactus S Nr. 127 enthält Ethanol (Alkohol)

Dieses Arzneimittel enthält 14 mg Alkohol (Ethanol) pro Dosiereinheit (1 Tropfen).

Die Menge in einer Dosis (5 Tropfen) dieses Arzneimittels entspricht weniger als 2 ml Bier oder 1 ml Wein.

Die geringe Alkoholmenge in diesem Arzneimittel hat keine wahrnehmbaren Auswirkungen.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Wechselwirkungen mit mehreren Substanzen (Erhöhung der Aktivität von körpereigenen Enzyme (CYP 3A4) oder Transportproteinen).

Allgemeiner Hinweis: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Die empfohlene Dosis für Erwachsene beträgt: 1 - 3 mal täglich 5 Tropfen vor den Mahlzeiten in Flüssigkeit einnehmen. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Einnahme zu reduzieren.

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

Nebenwirkungen

Bei der Einnahme kann es in seltenen Fällen, vor allem bei hellhäutigen Personen durch erhöhte Empfindlichkeit gegen Sonnenlicht (Photosensibilisierung) zu sonnenbrandähnlichen Reaktionen der Hautpartien kommen, die starker Sonnenbestrahlung ausgesetzt waren.

Häufigkeit nicht bekannt: Allergische Reaktionen (wie z. B. Hautjucken, Hautrötungen oder Ekzeme).

Irritation der Schleimhäute.

Hinweis: Bei der Anwendung homöopathischer Arzneimittel können sich vorhandene 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, Apotheker oder homöopathisch erfahrenen Therapeuten. 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.

Hinweis und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Zusammensetzung

10 g (10,9 ml) Mischung enthält:

Crataegus Ø	3,0 g
Myrtillocactus geometrizans Dil. D8	0,1 g
Hyoscyamus niger Dil. D4	1,0 g
Lobelia inflata Dil. D4	1,0 g
Nitroglycerinum Dil. D4	1,0 g
Hypericum perforatum Dil. D1	0,3 g
Selenicereus grandifloras Ø	1,0 g
Spigelia anthelmia Dil. D3	1,0 g
Arnica montana Dil. D2	0,1 g
Ammi visnaga Dil. D2	1,4 g

Sonstige Bestandteile: Ethanol 43 % (m/m)

1 g (1,09 ml) entspricht 35 Tropfen

Darreichungsform und Inhalt

50 ml Mischung zum Einnehmen

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Kattwiga Arzneimittel GmbH, Postfach 2567, 48514 Nordhorn

Tel.-Nr.: 05921 7802 0, E-Mail: info@kattwiga.de

Stand der Information:

September 2023