

Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

Betula Folium D3, D6, D12, D20 ABNOBA ***Flüssige Verdünnung zur Injektion***

Wirkstoff:

Betula pendula e foliis rec. col. Dil. D3, D6, D12, D20

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben und darf nicht an Dritte weiter gegeben werden.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist Betula Folium D3, D6, D12, D20 ABNOBA und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Betula Folium D3, D6, D12, D20 ABNOBA beachten?
3. Wie ist Betula Folium D3, D6, D12, D20 ABNOBA anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Betula Folium D3, D6, D12, D20 ABNOBA aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

1. WAS IST BETULA FOLIUM D3, D6, D12, D20 ABNOBA UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Homöopathisches Arzneimittel der anthroposophischen Therapierichtung.

Betula Folium D3, D6, D12, D20 ABNOBA ist ein registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Bei fortdauernden Krankheitssymptomen während der Anwendung dieses Arzneimittels ist medizinischer Rat einzuholen.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON BETULA FOLIUM D3, D6, D12, D20 ABNOBA BEACHTEN?

Gegenanzeigen:

D3 und D6: Nicht anwenden bei bekannter Allergie gegen Birkenblätterextrakte.

D12 und D20: Keine bekannt.

Warnhinweise:

keine

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Betula Folium D3, D6, D12, D20 ABNOBA ist erforderlich:

- bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren. 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 ohne Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln:

Keine bekannt.

Schwangerschaft und Stillzeit:

Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

3. WIE IST BETULA FOLIUM D3, D6, D12, D20 ABNOBA ANZUWENDEN?

Dosierungsanleitung und Art der Anwendung:

Soweit nicht anders verordnet, werden Erwachsenen zu Beginn der Behandlung 0,25 ml Injektionslösung subcutan, gegebenenfalls in die Nähe des Erkrankungsortes injiziert. In Abhängigkeit von der lokalen Reaktion wird die Dosis langsam auf 2 ml Injektionslösung gesteigert. Dabei kann die Dosis auch auf mehrere Injektionsstellen verteilt werden. Normalerweise erfolgt die nächste Injektion nach drei Tagen. Die lokale Reaktion und eventuelle Temperaturerhöhungen sollen abgeklungen sein. Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt.

Zur Dosierung bei Kindern und Jugendlichen liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Soll das Arzneimittel bei Kindern und Jugendlichen angewendet werden, ist die Dosierung vom Arzt festzulegen.

Die Ampullen sollen nach dem Öffnen sofort verwendet werden. Angebrochene Ampullen dürfen nicht aufbewahrt und zu einem späteren Zeitpunkt verwendet werden, da die Sterilität der Injektionslösung nicht mehr gewährleistet ist.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

D3: Leichtes Brennen während der Injektion sowie lokale Rötungen und Indurationen

(Gewebeverhärtungen) bis zu 3 cm Durchmesser mit leichten lokalen Schmerzen können toleriert werden. Die lokalen Reaktionen sollen nach 72 Stunden abgeklungen sein. Eine Anhebung der Körpertemperatur um bis zu 1,0 °C sowie vermehrte Diurese (Wasserlassen) sind erwünscht und zeigen die Reaktionsfähigkeit des Patienten an.

D6, D12, D20: 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, 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.

5. WIE IST BETULA FOLIUM D3, D6, D12, D20 ABNOBA AUFZUBEWAHREN?

Nicht über 25 °C lagern. Nicht einfrieren.

Eine Aufbewahrung im Kühlschrank wird empfohlen.

Bewahren Sie das Arzneimittel so auf, dass es für Kinder nicht zugänglich ist.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf den Ampullen und der Faltschachtel angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was Betula Folium D3, D6, D12, D20 ABNOBA enthält:

1 Ampulle enthält

als Wirkstoff:

Betula pendula e foliis rec. col. Dil. D3, D6, D12, D20 (HAB, V. 32) 1 ml

als Isotonisierungsmittel:

D3: Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat, Ascorbinsäure

D6, D12, D20: Natriumchlorid

Wie Betula Folium D3, D6, D12, D20 ABNOBA aussieht und Inhalt der Packung:

Betula Folium D3, D6, D12, D20 Abnoba ist in Packungen von 8 und 48 Ampullen mit je 1 ml flüssiger Verdünnung zur Injektion erhältlich. Das Arzneimittel hat eine grüngelbe bis gelbe Färbung [D3]. / Das Arzneimittel ist farblos bis leicht braun gefärbt [D6]. / Das Arzneimittel ist farblos [D12 und D20].

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

ABNOBA GmbH, Hohenzollernstr. 16, 75177 Pforzheim

Telefon: 07231 – 31 64 78, Fax: 07231 – 35 87 14

Weitere Angaben:

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr. 31698.00.00

Stand der Information:

Mai 2018

Zusammensetzung:

~~1 Ampulle enthält als Wirkstoff:~~

~~Betula pendula e foliis rec. col. Dil. D3 (HAB, V. 32) — 1 ml~~

Isotonisierungsmittel:

~~Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat, Ascorbinsäure~~

Name und Anschrift des pharmazeutischen Unternehmers und Herstellers:

~~ABNOBA GmbH~~

~~Hohenzollernstr. 16, 75177 Pforzheim~~

Darreichungsform, Inhalt und Packungsgrößen:

~~Flüssige Verdünnung zur Injektion~~

~~Ampullen zu 1 ml:~~

~~Originalpackung mit 8 Ampullen~~

~~Originalpackung mit 48 Ampullen~~

Anwendungsgebiet:

~~Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.~~

~~Reg.-Nr. 31698.00.00~~

~~Hinweis für den Anwender:~~

~~Bei fortdauernden Krankheitssymptomen während der Anwendung dieses Arzneimittels ist medizinischer Rat einzuholen.~~

Gegenanzeigen:

~~Nicht anwenden bei bekannter Allergie gegen Birkenblätterextrakte.~~

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

~~Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.~~

~~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 ohne Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.~~

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:

~~Keine bekannt.~~

Warnhinweise:

~~keine~~

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:

Soweit nicht anders verordnet, werden Erwachsenen zu Beginn der Behandlung 0,25 ml Injektionslösung subcutan, gegebenenfalls in die Nähe des Erkrankungsortes injiziert. In Abhängigkeit von der lokalen Reaktion wird die Dosis langsam auf 2 ml Injektionslösung gesteigert. Dabei kann die Dosis auch auf mehrere Injektionsstellen verteilt werden. Normalerweise erfolgt die nächste Injektion nach drei Tagen. Die lokale Reaktion und eventuelle Temperaturerhöhungen sollen abgeklungen sein. Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt.

Zur Dosierung bei Kindern und Jugendlichen liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Soll das Arzneimittel bei Kindern und Jugendlichen angewendet werden, ist die Dosierung vom Arzt festzulegen.

Die Ampullen sollen nach dem Öffnen sofort verwendet werden. Angebrochene Ampullen dürfen nicht aufbewahrt und zu einem späteren Zeitpunkt verwendet werden, da die Sterilität der Injektionslösung nicht mehr gewährleistet ist.

Nebenwirkungen:

Leichtes Brennen während der Injektion sowie lokale Rötungen und Indurationen (Gewebeverhärtungen) bis zu 3 cm Durchmesser mit leichten lokalen Schmerzen können toleriert werden. Die lokalen Reaktionen sollen nach 72 Stunden abgeklungen sein. Eine Anhebung der Körpertemperatur um bis zu 1,0 °C sowie vermehrte Diurese (Wasserlassen) sind erwünscht und zeigen die Reaktionsfähigkeit des Patienten an. Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, die nicht in der Gebrauchsinformation aufgeführt werden.

Aufbewahrung des Arzneimittels:

Arzneimittel sollen für Kinder unzugänglich aufbewahrt werden.

Nicht über 25 °C aufbewahren

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:

Das Arzneimittel soll nach Ablauf des Verfallsdatums nicht mehr angewendet werden.

Stand der Information: []

Apothekenpflichtig

ABNOBA GmbH

Hohenzollernstr. 16, 75177 Pforzheim, Tel.: 07231 31 64 78, Fax 0 72 31 35 87 14