

Bezeichnung des Arzneimittels:	DROSERÄ Similiaplex®
Darreichungsform:	Mischung
Datum der Erstellung:	07.12.2014
Registernummer:	16441.00.00
Eingangsnummer:	2116441

Wortlaut der für die Packungsbeilage vorgesehenen Angaben

Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

DROSERÄ Similiaplex®, Mischung
Homöopathisches Arzneimittel

Zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern ab 1 Jahr.

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.

Dieses Arzneimittel ist ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muss DROSERÄ Similiaplex® jedoch vorschriftsgemäß angewendet werden.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4
- Wenn sich Ihre Beschwerden verschlimmern oder keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist DROSERÄ Similiaplex® und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Einnahme von DROSERÄ Similiaplex® beachten?
3. Wie ist DROSERÄ Similiaplex® einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist DROSERÄ Similiaplex® aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

1. WAS IST DROSERÄ SIMILIAPLEX® UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

DROSERÄ Similiaplex® ist ein registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen bitte medizinischen Rat einholen.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER EINNAHME VON DROSERÄ SIMILIAPLEX® BEACHTEN?

DROSERÄ Similiaplex® darf nicht eingenommen werden:

Ersatzlieferung vom 07.12.2014 aufgrund der Verlängerung der Registrierung vom 16.12.2013

Bezeichnung des Arzneimittels:	DROSERÄ Similiaplex®
Darreichungsform:	Mischung
Datum der Erstellung:	07.12.2014
Registernummer:	16441.00.00
Eingangsnummer:	2116441

Seite 2

- bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber *Plantago major* (Breitwegerich) und anderen Wegericharten.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von DROSERÄ Similiaplex® ist erforderlich:

Kinder

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern unter 1 Jahr liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 1 Jahr nicht angewendet werden.

Bei Einnahme von DROSERÄ Similiaplex® mit anderen Arzneimitteln:

Es sind keine Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln bekannt.

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenommen/angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Bei Einnahme von DROSERÄ Similiaplex® zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

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

Schwangerschaft und Stillzeit

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

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen:

DROSERÄ Similiaplex® hat keinen oder einen vernachlässigbaren Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von DROSERÄ Similiaplex®

Dieses Arzneimittel enthält 51 Vol.-% Alkohol.

3. WIE IST DROSERÄ SIMILIAPLEX® EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie DROSERÄ Similiaplex® immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem homöopathisch erfahrenen Therapeuten nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

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

Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich, je 5 Tropfen einnehmen.

Eine über eine Woche hinausgehende Einnahme sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen.

Bei chronischen Verlaufsformen 1 bis 3-mal täglich 5 Tropfen einnehmen.

Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Einnahme zu reduzieren.

Kleinkinder vom 1. bis zum 6. Lebensjahr erhalten nicht mehr als die Hälfte der Erwachsenenendosis (akut höchstens 6-mal täglich 2 bis 3 Tropfen, chronisch 1 bis 3-mal täglich 2 bis 3 Tropfen), Kinder zwischen dem 6. und 12. Lebensjahr erhalten nicht mehr als zwei Drittel der Erwachsenenendosis (akut höchstens 6-mal täglich 3 bis 4 Tropfen, chronisch 1 bis 3-mal täglich 3 bis 4 Tropfen).

Es wird empfohlen, das Arzneimittel bei Kindern mit Wasser verdünnt anzuwenden.

Ersatzlieferung vom 07.12.2014 aufgrund der Verlängerung der Registrierung vom 16.12.2013

Bezeichnung des Arzneimittels:	DROSERÄ Similiaplex®
Darreichungsform:	Mischung
Datum der Erstellung:	07.12.2014
Registernummer:	16441.00.00
Eingangsnummer:	2116441

Seite 3

Dauer der Anwendung

Die Dauer der Anwendung hängt von Art und Umfang der Beschwerden ab.

Hinweis: Auch homöopathische Arzneimittel sind ohne medizinischen Rat nicht über längere Zeit anzuwenden.

Wenn Sie eine größere Menge von DROSERÄ Similiaplex® eingenommen haben, als Sie sollten:
Vergiftungen oder Überdosierungserscheinungen sind nicht bekannt.

Wenn Sie die Einnahme von DROSERÄ Similiaplex® vergessen haben:

Wenden Sie sich bitte an Ihren homöopathisch erfahrenen Therapeuten, um die weitere Dosierung abzustimmen.

Wenn Sie die Einnahme von DROSERÄ Similiaplex® abbrechen:

Bei einer Unterbrechung der Behandlung gefährden Sie den Behandlungserfolg! Sollten bei Ihnen unangenehme Nebenwirkungen auftreten, sprechen Sie bitte mit Ihrem Arzt oder Apotheker über die weitere Behandlung.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann DROSERÄ Similiaplex® Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Mögliche Nebenwirkungen:

Eine Schilddrüsenüberfunktion kann verstärkt werden.

Hinweise: Bei Einnahme von homöopathischen Arzneimitteln können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

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 über das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz

Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3

D-53175 Bonn

Website: <http://www.bfarm.de>

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Ersatzlieferung vom 07.12.2014 aufgrund der Verlängerung der Registrierung vom 16.12.2013

Bezeichnung des Arzneimittels:	DROSERÄ Similiaplex®
Darreichungsform:	Mischung
Datum der Erstellung:	07.12.2014
Registernummer:	16441.00.00
Eingangsnummer:	2116441

Seite 4

5. WIE IST DROSERÄ SIMILIAPLEX® AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Behältnis nach „Verw. bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Aufbewahrungsbedingungen:

Nicht über 25 °C aufbewahren.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN:

Was DROSERÄ Similiaplex® enthält:

- Die Wirkstoffe sind:
10 g (= 10,8 ml) enthalten: Drosera Dil. D2 2 g, Hedera helix Dil. D2 2 g, Ipecacuanha Dil. D4 2 g, Cuprum Dil. D8 2 g, Plantago major Dil. D2 2 g.

- Die sonstigen Bestandteile sind:
Es sind keine sonstigen Bestandteile enthalten.

Enthält 51 Vol.-% Alkohol.

1 g DROSERÄ Similiaplex® entspricht 46 Tropfen.

Wie DROSERÄ Similiaplex® aussieht und Inhalt der Packung

Braune Glasflasche mit braungelber Flüssigkeit.

DROSERÄ Similiaplex® ist in Packungen mit 20 ml und 50 ml Mischung erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

PASCOE pharmazeutische Präparate GmbH, Schiffenberger Weg 55, D-35394 Giessen bzw. Großempfängerpostleitzahl D-35383 Giessen, Tel.: +49 (0)641/7960-0, Telefax: +49 (0)641/7960-109, e-mail: info@pascoe.de.

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt im Januar 2014.

Liebe Patientin, lieber Patient,

Similiaplexe sind homöopathische Kombinationspräparate zur Behandlung im Sinne einer biologischen Ganzheitsmedizin.

Die Wirkung homöopathischer **Komplexmittel** beruht auf dem Ähnlichkeitsprinzip: Ähnliches (lat. **similia**) wird mit Ähnlichem behandelt.

Ersatzlieferung vom 07.12.2014 aufgrund der Verlängerung der Registrierung vom 16.12.2013

Bezeichnung des Arzneimittels:	DROSERÄ Similiaplex®
Darreichungsform:	Mischung
Datum der Erstellung:	07.12.2014
Registernummer:	16441.00.00
Eingangsnummer:	2116441

Seite 5

Die Homöopathie ist eine Reiz-Regulationstherapie, bei der durch die Gabe homöopathischer Arzneistoffe die Selbstheilungskräfte des Organismus angeregt werden.

Die Zusammensetzung der verschiedenen Similiaplexe ist auf die jeweiligen Beschwerdebilder abgestimmt. Dadurch wird eine sinnvolle Kombination von spezifischen Einzelreizen bewirkt, die den Heilungsprozess verstärken und den erkrankten Organismus in Richtung einer Besserung hin umstimmen sollen.

Sie selbst können mit einer gesunden Lebensweise den beschriebenen Heilungsprozess fördern und einen wesentlichen Beitrag zu Ihrer Gesundheit leisten. Bitte halten Sie sich an die Einnahmeverordnungen und den Rat Ihres Therapeuten.