



Sehr geehrte Patientin, sehr geehrter Patient!
Bitte lesen Sie folgende Gebrauchsinformation aufmerksam durch, da 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

Sambucus cp-Salbe

Homöopathisches Arzneimittel

Anwendungsgebiet

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

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

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie die Salbe nicht anwenden?

Sambucus cp-Salbe darf nicht angewendet werden, wenn eine Unverträglichkeit von Salbenbestandteilen, z. B. Cetylstearylalkohol, bekannt ist. Nicht anwenden während Schwangerschaft und Stillzeit. Siehe auch unter Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise

Der im Arzneimittel enthaltene Bestandteil Cetylstearylalkohol kann örtlich begrenzt Hautreizungen (z. B. Kontaktdermatitis) hervorrufen. Die Anwendung darf nur auf intakter Haut erfolgen. Der Kontakt der Salbe mit Augen, Schleimhäuten sowie tiefen offenen Wunden sollte vermieden werden. Nach dem Auftragen der Salbe sollten die Hände gründlich gereinigt werden.

Was ist bei Kindern zu berücksichtigen?

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Welche anderen Arzneimittel beeinflussen die Wirkung von Sambucus cp-Salbe? Welche Genussmittel, Speisen und Getränke sollten Sie meiden?

Bisher ist keine Beeinflussung der Wirkung durch andere Arzneimittel 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 Arzneimittel anwenden, fragen Sie bitte Ihren Arzt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Sambucus cp-Salbe nicht anders verordnet wurde:

Wie oft sollten Sie die Salbe anwenden?

2- bis 3-mal täglich auf die betroffenen Stellen auftragen, ggf. auch als Salbenverband. Bei der Anwendung als Salbenverband nur luftdurchlässige Materialien (Baumwolle) verwenden.

Wie sollten Sie die Salbe anwenden?

Sie sollten die Salbe dünn auftragen und leicht einmassieren.

Wie lange sollten Sie die Salbe anwenden?

Auch homöopathische Medikamente sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

Nebenwirkungen

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Sambucus cp-Salbe auftreten?

In seltenen Fällen können lokale Unverträglichkeitsreaktionen an der Haut, z. B. eine Kontaktdermatitis, auftreten.

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

Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, die nicht in dieser Gebrauchsinformation aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels

Das Verfallsdatum ist auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegeben. Bitte verwenden Sie das Arzneimittel nicht mehr nach diesem Datum.

Wie lange ist das Arzneimittel nach Anbruch der Tube haltbar?

Die Salbe ist nach Öffnung der Tube 6 Monate haltbar.



Zusammensetzung

10 g Salbe enthalten:

Wirkstoffe: Allium cepa spag. Krauß Dil. D4 (HAB V27) 0,200 g, Chelidonium majus ex planta tota rec. spag. Krauß Dil. D4 (HAB V27) 0,200 g, Podophyllum peltatum e radice sicc. spag. Krauß Dil. D4 (HAB V30) 0,200 g, Ruta graveolens spag. Krauß Dil. D4 (HAB V27) 0,200 g, Sambucus nigra spag. Krauß Dil. D4 (HAB V27) 0,200 g. Die Bestandteile werden gemeinsam über die letzte Stufe potenziert.
Salbengrundlage: Benzylalkohol (Konservierungsmittel), Emulgierender Cetylstearylalkohol (Typ A) (Ph. Eur.), Ethanol 94 % (m/m), Dickflüssiges Paraffin, Octyldodecanol (Ph. Eur.), Weißes Vaseline, Gereinigtes Wasser.

50 g Salbe zum Auftragen auf die Haut

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

ISO-Arzneimittel GmbH & Co. KG
Bunsenstr. 6-10
76275 Ettlingen
www.iso-arznei.de



Sie haben ein homöopathisches Präparat von ISO-Arzneimittel erhalten. Dieses Arzneimittel ist nach den Vorschriften des offiziellen Homöopathischen Arzneibuches (HAB) der Bundesrepublik Deutschland und den internationalen Richtlinien für eine sorgfältige Herstellung (GMP) angefertigt worden.

Zur Herstellung dieses Arzneimittels wurden Heilpflanzen sorgfältig ausgewählt und nach ganzheitsmedizinischen Gesichtspunkten zusammengestellt. Die wertvollen Inhaltsstoffe und heilsamen Kräfte der einzelnen Pflanzen werden durch eine besondere Aufbereitung gewonnen. Dabei handelt es sich um das spagirische Herstellungsverfahren nach Krauß, abgekürzt „spag. Krauß“. ISO-Arzneimittel verfügt über jahrzehntelange Erfahrung und Tradition in der Herstellung spagirischer Komplexmittel. Patienten und Therapeuten nutzen diese Mittel, weil sie sich auf die gleich bleibende Qualität unserer Arzneimittel verlassen können.

Nach den Grundsätzen der ganzheitlichen Medizin erfolgt jede Behandlung mit einem individuell auf den Patienten und sein jeweiliges Krankheitsbild abgestimmten Arzneimittel. Dabei können die verschiedenen Arzneimittel bei unterschiedlichen Erkrankungen eingesetzt werden. Die gesetzlichen Bestimmungen tragen dieser Besonderheit Rech-

nung. Sie legen fest, dass für registrierte Arzneimittel keine allgemein gültigen „Anwendungsgebiete“ angegeben werden dürfen, wie Sie es von anderen Arzneimitteln gewohnt sind.

Weitere Informationen finden Sie im Internet unter www.iso-arznei.de.

Homöopathische Arzneimittel erhalten Sie ausschließlich in der Apotheke.

Wir wünschen Ihnen eine gute Besserung.
ISO-Arzneimittel – Naturheilkundliche Präparate mit Tradition und Zukunft

Arzneimittel sollten für Kinder unzugänglich aufbewahrt werden!

Darreichungsform und Packungsgröße:

Originalpackung mit 50 g Salbe (N1)

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 66123.00.00

Stand der Information: Juli 2007

