

Dr. Dr. Laubender`s

Colchicum L compositum

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

Dieses Arzneimittel darf nicht eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Wirk- oder Hilfsstoffe, gegen Kamille oder gegen andere Korbblütler sind.

Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen, darf das Arzneimittel nicht in der Schwangerschaft und Stillzeit eingenommen werden.

Das Arzneimittel darf nicht bei Säuglingen und Kleinkindern angewendet werden.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

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

Es sind keine Wechselwirkungen bekannt.

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.

Dr. Dr. Laubender Colchicum comp. L enthält Ethanol (Alkohol)

Dieses Arzneimittel enthält 13 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.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Die empfohlene Dosis beträgt: 1 - 3 mal täglich 5 Tropfen 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

Es sind keine Nebenwirkungen bekannt.

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

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

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

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

Zusammensetzung

Die Wirkstoffe sind:

10 g (10,8 ml) Mischung flüssiger Verdünnungen enthält:

Colchicum autumnale Dil. D4	1,42 g
Ruta graveolens Dil. D8	1,42 g
Natrium sulfuricum Dil. D6	1,42 g
Matricaria recutita Dil. D4	1,42 g
Ranunculus bulbosus Dil. D3	1,42 g
Phytolacca americana Dil. D6	1,42 g
Bryonia Dil. D4	1,42 g

Sonstiger Bestandteil: Ethanol 43 % (m/m)

1 g (1,08 ml) entspricht 34 Tropfen.

Darreichungsform und Inhalt

100 ml Mischung flüssiger Verdünnungen zum Einnehmen

Apothekenpflichtig

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Kattwiga Arzneimittel GmbH, Postfach 2567, 48514 Nordhorn

Tel.-Nr.: 0 5921 7802 0, E-Mail: info@kattwiga.de

Stand der Information: Februar 2024