

Bulknr.: 9578
Datum: 06.02.2013
ENR: 2522113

Traumeel S Creme

Wortlaut für die Packungsbeilage

Gebrauchsinformation

Homöopathisches Arzneimittel
Traumeel S
Creme

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.
Bei Fortdauer der Krankheitssymptome ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen

Das Arzneimittel sollte bei bekannter Überempfindlichkeit gegen Arnica montana (Arnika), Calendula officinalis (Ringelblume), Echinacea, Echinacea purpurea (Sonnenhut), Matricaria recutita (Echte Kamille), Bellis perennis (Gänseblümchen), Achillea millefolium (Gemeine Schafgarbe) oder andere Korbblütler und Hilfsstoffe nicht angewandt werden.
Siehe auch unter "Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung".

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Cetylstearylalkohol kann örtlich begrenzt Hautreizungen (z. B. Kontaktdermatitis) hervorrufen.

Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit:

Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Wechselwirkungen

Keine 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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Dosierung und Art der Anwendung

Soweit nicht anders verordnet:

1- bis 3-mal täglich auf die betroffenen Stellen dünn auftragen, gegebenenfalls auch als Verband.

Das Präparat kann auch bei Säuglingen, Kleinkindern und Schulkindern angewendet werden.

Hinweis: Eine großflächige Anwendung von Traumeel S ist zu vermeiden.

Bei der Anwendung als Verband nur luftdurchlässige Materialien (z.B. Baumwolle) verwenden.

Das Arzneimittel ist nur zur äußerlichen Anwendung bestimmt. Der Kontakt mit Augen und Schleimhäuten sowie offenen Wunden soll vermieden werden.

Dauer der Behandlung

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

Nebenwirkungen

Aufgrund des enthaltenen homöopathischen Wirkstoffes Mercurius solubilis (Quecksilber) können gelegentlich allergische Reaktionen auftreten.

In Einzelfällen können Überempfindlichkeitsreaktionen auftreten. Es wurden lokale allergische Reaktionen (Entzündungen an der Haut) berichtet.

Bei auftretenden Nebenwirkungen ist das Präparat abzusetzen und ein Arzt aufzusuchen.

Hinweis: Bei der Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels 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 der Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren!

Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußerer Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Nach Anbruch 12 Monate haltbar.

Zusammensetzung:

10,0 g Creme enthalten:

Wirkstoffe:

Arnica montana Dil.	D3	0,150 g
Calendula officinalis	Ø	0,045 g
Hamamelis virginiana	Ø	0,045 g
Echinacea	Ø	0,015 g
Echinacea purpurea	Ø	0,015 g
Matricaria recutita	Ø	0,015 g
Symphytum officinale Dil.	D4	0,010 g
Bellis perennis	Ø	0,010 g
Hypericum perforatum Dil.	D6	0,009 g
Achillea millefolium	Ø	0,009 g
Aconitum napellus Dil.	D1	0,005 g
Atropa bella-donna Dil.	D1	0,005 g
Mercurius solubilis Hahnemanni Dil.	D6	0,004 g
Hepar sulfuris Dil.	D6	0,0025 g

Sonstige Bestandteile:

Emulgierender Cetylstearylalkohol (Typ A)

Dickflüssiges Paraffin

Weißes Vaseline

Ethanol 94% (m/m)

Gereinigtes Wasser

Packungsgrößen

50 g, 100 g und 100 g (4x25 g) Creme

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

76532 Baden-Baden

Telefon: 07221-50100

Telefax: 07221-501690

E-Mail: info@heel.de

Weitere Angaben

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 2522113.00.00

Stand der Information

Februar 2013

Angaben zur 850 g Dose mit Spender:

Kennzeichnung als „Klinik- und Sprechstundenbedarf“

[Piktogramm]