

Wortlaut der für die Packungsbeilage vorgesehenen Angaben

Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

Presselin FE Mischung

Homöopathisches Arzneimittel

Zur Anwendung bei Kindern über 12 Jahren und bei Erwachsenen

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 Presselin FE 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 sich Ihre Beschwerden verschlimmern oder keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

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

1. WAS IST PRESSELIN FE UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Presselin FE ist ein registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER EINNAHME VON PRESSELIN FE BEACHTEN?

Wann dürfen Sie Presselin FE nicht anwenden?

Presselin FE darf nicht angewendet werden bei Jodüberempfindlichkeit.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bei andauernden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden.

Dieses Arzneimittel enthält 62 Vol.-% Alkohol.

Kinder und Jugendliche

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

Bei Einnahme von Presselin FE mit anderen Arzneimitteln

Es sind keine Wechselwirkungen zwischen Presselin FE und 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 Presselin FE 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 Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte das Arzneimittel nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Presselin FE hat keinen oder nur einen vernachlässigbaren Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Presselin FE

Dieses Arzneimittel enthält 62 Vol.-% Alkohol.

3. WIE IST PRESSELIN FE EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Soweit nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:

1- bis 3-mal täglich je 5 Tropfen in etwas Wasser einnehmen.

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

Dauer der Anwendung:

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

Wenn Sie eine größere Menge von Presselin FE eingenommen haben, als Sie sollten:

Vergiftungs- oder Überdosierungserscheinungen sind nicht bekannt.

Wenn Sie die Einnahme von Presselin FE vergessen haben:

Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Nehmen Sie die folgende Dosis zum nächsten Zeitpunkt ein, an dem Sie diese normalerweise einnehmen würden. Fahren Sie mit der Dosierung so fort, wie verordnet oder in dieser Packungsbeilage beschrieben.

Wenn Sie die Einnahme von Presselin FE abbrechen:

Sollten bei Ihnen Nebenwirkungen auftreten, sprechen Sie bitte mit Ihrem homöopathisch erfahrenen Therapeuten über die weitere Behandlung.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann Presselin FE Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei Jedem auftreten müssen.

Mögliche Nebenwirkungen:

Eine Schilddrüsenüberfunktion kann verstärkt werden.

Hinweis: 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.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. 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.

5. WIE IST PRESSELIN FE AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Nicht über 25°C aufbewahren.

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

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was Presselin FE enthält:

Zusammensetzung:

10 g (10 g entsprechen ca. 11 ml) enthalten als arzneilich wirksame Bestandteile:

Fucus vesiculosus (HAB 34) Ø [HAB, Vorschrift 4a, Ø mit Ethanol 86 %]	0,199 g
Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D8	1,6 g
Graphites Dil. D30	1,6 g
Kalium carbonicum Dil. D3	1,6 g
Sulfur Dil. D5	1,6 g

Sonstige Bestandteile:

Ethanol 62 % (m/m) (3,401 g)

1 g entspricht 30 Tropfen

Wie Presselin FE aussieht und Inhalt der Packung:

Presselin FE ist in Flaschen mit 50 ml erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer

Combustin Pharmazeutische Präparate GmbH, Offinger Str.7
88525 Hailtingen

Telefon: 0 73 71 – 96 53 56

Telefax: 0 73 71 – 96 53 58

www.presselin.de

info@combustin.de

Hersteller

Spreewälder Arzneimittel GmbH, Schulstraße 9,
15913 Märkische Heide

www.spreewaelder-arzneimittel.de

info@spreewaelder-arzneimittel.de

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Januar 2014.

ENR: 2521841

Presselin FE, Mischung

Wortlaut für die äußere Umhüllung

Homöopathisches Arzneimittel

Presselin FE
Mischung

Zusammensetzung:

10 g (= 11 ml) Mischung enthalten als arzneilich wirksame Bestandteile:

Fucus vesiculosus (HAB 34) Ø [HAB, Vorschrift 4a, Ø mit Ethanol 86 %], 0,199 g; Calcium carbonicum
Hahnemanni Dil. D8, 1,6 g; Graphites Dil. D30, 1,6 g; Kalium carbonicum Dil. D3, 1,6 g; Sulfur Dil. D5, 1,6 g

Sonstige Bestandteile:

Ethanol 62 % (m/m) (3,401 g)

Combustin pharmaz. Präparate GmbH
Offinger Str.7, 88525 Hailingen, www.presselin.de

50 ml Mischung zum Einnehmen

Verwendbar bis:

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Nicht über 25°C lagern.

Bitte Packungsbeilage beachten!

Enthält 62 Vol.-% Alkohol (Ethanol)

Ch.-B.:

Reg.-Nr.: 2521841.00.00

Hinweis:

Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen medizinischen Rat einholen. Das Arzneimittel soll nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr angewendet werden.

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Apothekenpflichtig

Zusätzliche Angabe auf Musterpackungen: „Unverkäufliches Muster“

Auf der äußeren Umhüllung erfolgt die Angabe der Bezeichnung ebenfalls in Blindenschrift.

ENR: 2521841

Presselin FE, Mischung

Wortlaut für das Behältnis

Homöopathisches Arzneimittel

Presselin FE
Mischung

Zusammensetzung:

10 g (= 11 ml) Mischung enthalten als arzneilich wirksame Bestandteile:

Fucus vesiculosus (HAB 34) Ø [HAB, Vorschrift 4a, Ø mit Ethanol 86 %], 0,199 g; Calcium carbonicum
Hahnemanni Dil. D8, 1,6 g; Graphites Dil. D30, 1,6 g; Kalium carbonicum Dil. D3, 1,6 g; Sulfur Dil. D5, 1,6 g

Sonstige Bestandteile:

Ethanol 62 % (m/m) (3,401 g)

Combustin pharmaz. Präparate GmbH
Offinger Str.7, 88525 Hailtingen, www.presselin.de

50 ml Mischung zum Einnehmen

Verwendbar bis:

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Nicht über 25°C lagern.

Bitte Packungsbeilage beachten!

Enthält 62 Vol.-% Alkohol (Ethanol)

Ch.-B.:

Reg.-Nr.: 2521841.00.00

Hinweis:

Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen medizinischen Rat einholen. Das Arzneimittel soll nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr angewendet werden.

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Apothekenpflichtig