Gebrauchsinformation

Liebe Patientin. lieber Patient!

Bitte lesen Sie diese Gebrauchsinformation aufmerksam, weil 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.

SANUVIS® Flüssige Verdünnung zur Injektion Homöopathisches Arzneimittel

Wirkstoffe: Acidum L(+)-lacticum

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Hinweis an den Anwender: Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen sollte medizinischer Rat eingeholt werden.

Gegenanzeigen:

Siehe unter Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen, sollte **SANUVIS**® in der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln: 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 anwenden, fragen Sie Ihren Arzt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung: Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt nichts anderes verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da dieses Arzneimittel sonst nicht richtig wirken kann!

Wieviel von SANUVIS® und wie oft sollten Sie SANUVIS® anwenden?

Soweit nicht anders verordnet, werden Erwachsenen und Kindern aller Altersgruppen 1-3mal wöchentlich 2 ml intramuskulär injiziert.

Was sollten Sie vor der Anwendung von SANUVIS® beachten?

SANUVIS® enthält Natrium, aber weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro 2 ml, d.h., es ist nahezu "natriumfrei".

Wie lange sollten Sie **SANUVIS®** anwenden?

Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da dieses Arzneimittel sonst nicht richtig wirken kann!



Nebenwirkungen: Keine bekannt.

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, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. 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.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels: Das Verfalldatum ist auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Die nach der Anwendung in der Ampulle verbleibende Restmenge ist zu verwerfen.

Zusammensetzung:

2 ml flüssige Verdünnung zur Injektion enthalten:

Wirkstoffe:

0,4 ml Acidum L(+)-lacticum Dil. D4 aquos. (HAB, V. 5b),

0,4 ml Acidum L(+)-lacticum Dil. D6 aquos. (HAB, V. 5b),

0,4 ml Acidum L(+)-lacticum Dil. D12 aquos. (HAB, V. 5b),

0,4 ml Acidum L(+)-lacticum Dil. D30 aquos. (HAB, V. 5b),

0,4 ml Acidum L(+)-lacticum Dil. D200 aquos. (HAB, V. 5b).

Darreichungsform und Inhalt: 10/50 Ampullen zu 2 ml flüssige Verdünnung zur Injektion.



Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

SANUM-Kehlbeck

GmbH & Co. KG

Postfach 1355 · D-27316 Hoya Tel.: + 49 (0)4251 - 9352-0 Fax: + 49 (0)4251 - 9352-291

E-Mail: info@sanum.com

Nicht über 25 °C aufbewahren.

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!

Reg.-Nr.: 196.00.00

Apothekenpflichtig

Stand der Gebrauchsinformation: 06 / 2018

Zur weiteren Anwendung stehen **SANUVIS**® Flüssige Verdünnung, Salbe und Tabletten zur Verfügung.

