1.3.1.3. Package leaflet

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

ACTHEANE, Tabletten

Actaea racemosa 4 CH, Arnica montana 4 CH, Glonoinum 4 CH, Lachesis mutus 5 CH, Sanguinaria canadensis 4 CH

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an.

- 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 Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nach 3 Monaten nicht besser fühlen oder Wenn Sie sich weniger Gut fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist ACTHEANE, Tabletten und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von ACTHEANE, Tabletten beachten?
- 3. Wie ist ACTHEANE, Tabletten einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist ACTHEANE, Tabletten aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. WAS IST ACTHEANE, Tabletten UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Homoöpathisches Arnzeimittel das traditionell bei Hitzewallungen und bei Funktionsstörungen der Menopause verwendet wird.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON ACTHEANE, Tabletten BEACHTEN?

ACTHEANE darf nicht eingenommen werden,

Wenn Sie allergisch gegen Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Einnahme von ACTHEANE zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen anzuwenden.

Einnahme von ACTHEANE zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol Nicht anwendbar.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

ACTHEANE ist für Frauen in der Menopause angezeigt. Bevor Sie ein Azneimittel einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

ACTHEANE hat keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und Bedienungsfähigkeit von Maschinen.

ACTHEANE enthält Lactose und Saccharose

Bitte nehmen Sie dieses Arzneimittel erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter Zuckerunverträglichkeit leiden.

3. WIE IST ACTHEANE, Tabletten EINZUNEHMEN?

Dosierung:

1 Tablette 2 bis 4 mal pro Tag je nach Symptome. Lassen Sie die Tabletten unter der Zunge schmelzen. Nehmen Sie die Zahl von Einnahmedosis je nach Verbesserung ab und beenden Sie bei Verschwindung der Symptome.

Ohne Verbesserung, fragen Sie Ihren Arzt. Art der Anwendung: Sublinguale Anwendung.

Behandlungsdauer: die Behandlungsdauer ist von 3 Monaten, erneuerbar.

Wenn Sie eine größere Menge von ACTHEANE eingenommen haben, als Sie sollten

Entsprechend den Grundsätzen der Homöopathie bezieht sich die Wirkung auf den Verdünnungsschritt und nicht auf die Dosierung. Wenn Sie mehr als die empfohlene Dosis eingenommen haben, wird die Wirkung deswegen nicht stärker. Wenn Sie eine Doppelte Dosis von ACTHEANE eingenommen haben, sind keine Nebenwirkungen zu erwarten.

Wenn Sie die Einnahme von ACTHEANE vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

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 über das in aufgeführte nationale Meldesystem anzeigen:

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte Abteilung Vigilanz

Postfach 97 1000 BRÜSSEL Madou

Website: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Direction de la Santé, Division de la Pharmacie et des Médicaments

Tél.: (+352) 2478 5592

E-mail: pharmacovigilance@ms.etat.lu

Link zum Formular: https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/

notification-effets-indesirables-medicaments.html

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. WIE IST ACTHEANE, Tabletten AUFZUBEWAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton nach EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Die ersten zwei Ziffern geben den Monat an, die vier nächsten das Jahr. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was ACTHEANE enthält

- Die Wirkstoffe sind :

Actaea racemosa	4 CH	0,5 mg
Arnica montana	4 CH	0,5 mg
Glonoinum	4 CH	0,5 mg
Lachesis mutus	5 CH	0,5 mg
Sanguinaria canadensis	4 CH	0,5 mg
Für aina 250 mg Tablatta		, 0

Für eine 250 mg Tablette.

- Die sonstigen Bestandteile sind:

Saccharose, Lactose und Magnesiumstearat

Wie ACTHEANE aussieht und Inhalt der Packung

Dieses Arzneimittel wird in Form von Tabletten in Packungen mit 120 Tabletten dargereicht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

BOIRON 2 avenue de l'Ouest Lyonnais 69510 Messimy Frankreich

Zulassungsnummer

HO-BE568711

Art der Abgabe Apothekenpflichtig.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 07/2021.