

ISO-Arzneimittel · 76275 Ettlingen

Rhododendron cp-Fluid

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen des Bewegungsapparates und des Nervensystems

Zusammensetzung: 100 g Lösung enthalten: *Arzneilich wirksame Bestandteile:* Rhododendron cp: Aconitum napellus (V 28 HAB), Rhododendron ferrugineum (V 30 HAB), Rosa canina (V 28 HAB), Rosmarinus officinalis (V 30 HAB), Vitis vinifera (V 27 HAB) jeweils spag. Krauß Dil. D4 20,0 g. (V HAB bedeutet: Nach Vorschrift des Homöopathischen Arzneibuchs).

50 ml / 100 ml Lösung

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete von Rhododendron cp-Fluid leiten sich aus der spagirischen Arzneimittellehre nach Krauß ab. Die Kombination der fünf Einzelbestandteile wirkt bei: Entzündlichen und degenerativen Muskel- und Gelenkerkrankungen sowie Neuralgien und Paresen.

Bei anhaltenden Beschwerden bitte einen Arzt aufsuchen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei Alkoholkranken.

Wegen des Alkoholgehaltes soll das Präparat bei Leberkranken nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Wie alle Arzneimittel sollte Rhododendron cp-Fluid, auch wegen des Alkoholgehaltes, in der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Aufgrund des Alkoholgehaltes sollte das Arzneimittel bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise: Enthält 37 Vol.-% Alkohol.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln: Keine bekannt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, 3-mal täglich 5 Tropfen einnehmen. Tropfen vorzugsweise vor dem Schlucken einige Zeit im Mund behalten. Es empfiehlt sich, die Behandlung mit Rhododendron cp-Fluid nach Rücksprache mit Ihrem Arzt über einen längeren Zeitraum durchzuführen.

Nebenwirkungen: Keine bekannt.

Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, die nicht in dieser Gebrauchsinformation aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels: Rhododendron cp-Fluid sollte nach Ablauf des auf dem Behältnis angegebenen Verfallsdatums nicht mehr angewendet werden.

Stand der Information: Februar 2001

Hinweis: Dieses Arzneimittel ist nach den gesetzlichen Übergangsvorschriften im Verkehr. Die behördliche Prüfung auf pharmazeutische Qualität, Wirksamkeit und Unbedenklichkeit ist noch nicht abgeschlossen.

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Darreichungsform und Packungsgrößen: Originalpackung mit 50 ml Lösung (N1)
Originalpackung mit 100 ml Lösung (N2)

Apothekenpflichtig

ISO-Arzneimittel GmbH & Co. KG · Bunsenstrasse 6-10 · 76275 Ettlingen · www.iso-arznei.de

