

Gebrauchsinformation:

Information für den Anwender
Zur Anwendung bei Erwachsenen und Jugendlichen
ab 12 Jahren

Wirkstoffe:

Clematis recta Dil D1, Phytolacca americana Dil. D4
und Scrophularia nodosa Ø

Liebe Patientin, lieber Patient!

Lesen Sie bitte die gesamte Gebrauchsinformation
sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informa-
tionen für Sie.

Dieses Arzneimittel ist auch ohne ärztliche Ver-
schreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Be-
handlungserfolg zu erzielen, muss Adenolin-Entoxin
NN jedoch vorschriftsmäßig 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 Ihr Krankheitsbild verschlimmert oder
nach 6 Wochen keine Besserung eintritt, müssen
Sie einen Arzt aufsuchen.

Diese Packungsbeilage enthält:

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

**1 Was ist Adenolin-Entoxin NN und wofür wird
es angewendet?**

1.1 Adenolin-Entoxin NN ist ein homöopathisches
Arzneimittel bei Drüsenerkrankungen.

1.2 Die Anwendungsgebiete leiten sich von den
homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu ge-
hören: Schmerzhaftes Schwellung und Verhärtung
der Brustdrüse (Mastopathie).

Hinweis: Bei anhaltenden, unklaren oder neu auf-
tretenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht
werden, da es sich um Erkrankungen handeln kann,
die der ärztlichen Abklärung bedürfen.

**2 Was müssen Sie vor der Einnahme von
Adenolin-Entoxin NN beachten?**

2.1 Adenolin-Entoxin NN darf nicht eingenommen
werden:

- von Alkoholkranken. Wegen des Alkoholge-
haltes soll Adenolin-Entoxin NN bei Leberkranken,
Epileptikern und Personen mit organischen Erkran-
kungen des Gehirns nur nach Rücksprache mit dem
Arzt angewendet werden.
- bei Herzrhythmusstörungen anfallsweisem Auf-
treten eines beschleunigten Herzschlag (ventrikuläre
Tachykardie).

2.2 Besondere Vorsicht bei der Einnahme von
Adenolin-Entoxin NN ist erforderlich

a) bei Kindern:

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern
liegen keine ausreichenden Erfahrungen vor. Es soll
deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewen-
det werden.

b) in der Schwangerschaft und Stillzeit:

Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen
zur Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit
vorliegen und wegen des Alkoholgehaltes, sollte das
Arzneimittel nur nach Rücksprache mit dem Arzt an-
gewendet werden.

c) für die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen
von Maschinen:

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen
erforderlich.

d) Wichtige Warnhinweise zu bestimmten sonstigen
Bestandteilen von Adenolin-Entoxin NN: Dieses Arz-
neimittel enthält 50,6 Vol.-% Alkohol. Als maximale
Tagesgabe nach der Dosierungsanleitung werden bei
der Akutdosierung bis zu 0,48 g Alkohol und bei der
chronischen Dosierung bis zu 0,24 g Alkohol zu-
geführt. Ein gesundheitliches Risiko besteht unter
anderem bei Leberkranken, Epileptikern, Hirnkran-
ken oder Hirngeschädigten sowie für Schwangere
und Kinder. Die Wirkung anderer Arzneimittel kann
beeinträchtigt oder verstärkt werden.

2.3 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln:

Es sind keine Wechselwirkungen mit anderen Arz-
neimitteln bekannt.

Hinweis: Die Wirkung eines homöopathischen Arz-
neimittels kann durch allgemein schädigende Fak-

toren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Falls Sie sonstige Arzneimittel einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

3 Wie ist Adenolin-Entoxin NN einzunehmen?

Nehmen Sie Adenolin-Entoxin NN 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.

3.1 Falls vom Arzt nicht anders verordnet gilt für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren: Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6 mal täglich, je 5 Tropfen einnehmen. Eine über eine Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen. Bei chronischen Verlaufsformen 1-3 mal täglich je 5 Tropfen einnehmen. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren. Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit eingenommen werden.

3.2 Art der Anwendung: Nehmen Sie die verordnete Tropfenzahl in etwas Wasser auf einmal ein. Halten Sie beim Tropfen die Glasflasche schräg in einem Winkel von 45 Grad.

3.3 Wenn Sie eine größere Menge Adenolin-Entoxin NN eingenommen haben als Sie sollten, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

3.4 Wenn Sie die Einnahme von Adenolin-Entoxin NN vergessen haben, holen Sie diese Einnahme nicht nach, sondern fahren Sie mit der nächsten Einnahme fort.

3.5 Auswirkungen, wenn die Behandlung mit Adenolin-Entoxin NN abgebrochen wird: Im Falle des Absetzens von Adenolin-Entoxin NN können erneut Beschwerden an den Brustdrüsen auftreten. In diesem Fall sollten Sie unverzüglich ihren Arzt befragen.

4 Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Es sind keine Nebenwirkungen bekannt.

Hinweis: Bei Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels 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 anzeigen:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, 53175 Bonn
Website: <http://www.bfarm.de>

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

5 Wie ist Adenolin-Entoxin NN aufzubewahren?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Flasche nach Gebrauch stets gut verschließen. Nicht über 25 °C lagern.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Stand der Information: 05/2015

6 Weitere Informationen

Was Adenolin-Entoxin NN in 10 ml enthält:

Die Wirkstoffe sind:

| | |
|------------------------------|------------|
| Clematis recta Dil. D1 | 0,0350 ml, |
| Phytolacca americana Dil. D4 | 0,230 ml, |
| Scrophularia nodosa Ø | 0,027 ml. |

Sonstiger Bestandteil:

| | |
|--------------------|-----------|
| Ethanol 43 % (m/m) | 9,708 ml. |
|--------------------|-----------|

1 ml entspricht 30 Tropfen.

Adenolin-Entoxin NN ist eine Mischung und in Tropfflaschen mit 20 ml, 50 ml und 100 ml erhältlich.

Apothekenpflichtig

Zul.-Nr.: 6561543.00.00

SPENGLERSAN GmbH
Steinfeldweg 13, 77815 Bühl
Tel.: (07223) 30671
Fax: (07223) 8713
www.spenglersan.de
info@spenglersan.de

Weitere Angaben:

Sie haben ein homöopathisches Arzneimittel der SPENGLERSAN GmbH erhalten. Dieses Arzneimittel ist nach den Vorschriften des offiziellen Homöopathischen Arzneibuches (HAB) Deutschlands und den internationalen Richtlinien für eine sorgfältige Herstellung (GMP) produziert worden. Sie können sich deshalb auf eine gleich bleibende Qualität unserer Arzneimittel verlassen. Wir wünschen Ihnen baldige Besserung und Wohlbefinden.

Ihre SPENGLERSAN GmbH

Spenglersan® Kolloid K Mischung
zur Anwendung bei Erwachsenen, Kindern und Säuglingen

Liebe Patientin, lieber Patient!

Lesen Sie bitte die gesamte Gebrauchsinformation, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.

Dieses Arzneimittel ist auch ohne ärztliche Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muss **Spenglersan® Kolloid K** jedoch vorschriftsmäßig 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 Symptome verschlimmern oder nach 6 Wochen keine Besserung eintritt, müssen Sie einen Arzt aufsuchen. Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

1. Was ist **Spenglersan® Kolloid K** und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von **Spenglersan® Kolloid K** beachten?
3. Wie ist **Spenglersan® Kolloid K** anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist **Spenglersan® Kolloid K** aufzubewahren?
6. Weitere Angaben

1. Was ist Spenglersan® Kolloid K und wofür wird es angewendet?

1.1 Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Hinweis: Bei einer Selbstbehandlung sollte darauf geachtet werden, dass bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden ein Arzt aufgesucht werden sollte. Es könnte sich um Erkrankungen handeln, die einer ärztlichen Abklärung bedürfen.

2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Spenglersan® Kolloid K beachten?

2.1 **Spenglersan® Kolloid K darf nicht angewendet werden**, wenn Sie überempfindlich sind gegenüber den arzneilich wirksamen Bestandteilen oder einem der sonstigen Bestandteile.

2.2 **Besondere Vorsicht** bei der Anwendung von **Spenglersan® Kolloid K** ist **erforderlich** in der Schwangerschaft und Stillzeit: Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen, sollte **Spenglersan® Kolloid K** in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich bei der Anwendung des Arzneimittels bei älteren Menschen, bei Kindern und Säuglingen und für die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen.

2.3 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln:

Es sind keine Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln bekannt.

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.

3. Wie ist Spenglersan® Kolloid K anzuwenden?

Wenden Sie **Spenglersan® Kolloid K** immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage an. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind. Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:

3.1 Erwachsene und Kinder ab dem 12. Lebensjahr: Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6 mal täglich, je 5 Sprühstöße in die Ellenbeuge einreiben. Eine über 1 Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen. Bei chronischen Verlaufsformen 1-3 mal täglich je 5 Sprühstöße in die Ellenbeuge einreiben.

Säuglinge bis zum 1. Lebensjahr erhalten nach Rücksprache mit einem Arzt nicht mehr als ein Drittel der Erwachsenen-dosis. Kleinkinder bis zum 6. Lebensjahr erhalten nicht mehr als die Hälfte, Kinder zwischen dem 6. und 12. Lebensjahr erhalten nicht mehr als zwei Drittel der Erwachsenen-dosis. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.

3.2 Art der Anwendung (Anwendung auf der Haut) bei Erwachsenen: Sprühen Sie die verordnete Anzahl Sprühstöße in die Ellenbeuge und reiben Sie das Arzneimittel mit dem Daumenballen in die Haut ein. Es ist möglich, die verordnete Menge portionsweise aufzusprühen und einzureiben.

Art der Anwendung bei Kindern und Säuglingen: Sprühen Sie die verordnete Anzahl Sprühstöße auf die Bauchhaut des Kindes und reiben Sie das Arzneimittel mit dem Unterarm des Kindes ein.

Hinweis: Bei Anwendung mehrerer Spenglersan® Kolloide sollen diese in einem Abstand von mindestens 2 Stunden oder im täglichen Wechsel angewendet werden. Halten Sie

beim Sprühen die Flasche senkrecht und betätigen Sie vor dem erstmaligen Benutzen mehrfach den Sprühmechanismus bis zum Austritt eines feinen Nebels.

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

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt bzw. Therapeuten, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von **Spenglersan® Kolloid K** zu stark oder zu schwach ist.

3.3 Wenn Sie eine größere Menge von **Spenglersan® Kolloid K** angewendet haben als Sie sollten, ist nicht mit Intoxikationen zu rechnen.

3.4 Wenn Sie die Anwendung von **Spenglersan® Kolloid K** vergessen haben, holen Sie diese Anwendung nicht nach, sondern fahren Sie mit der nächsten Einreibung fort.

3.5 Wenn Sie die Anwendung von **Spenglersan® Kolloid K** abbrechen, können sich die vorhandenen Beschwerden erneut verschlimmern. In diesem Fall sollten Sie unverzüglich Ihren Arzt bzw. Therapeuten befragen.

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

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Nach der Anwendung von **Spenglersan® Kolloid K** kann es zu Hautrötungen an der Einreibestelle kommen. Angaben zur Häufigkeit liegen nicht vor.

Hinweis: Bei Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels 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 anzeigen:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, 53175 Bonn
Website: <http://www.bfarm.de>

Für Impfstoffe und biologische Arzneimittel gilt alternativ:
Bundesinstitut für Impfstoffe und biomedizinische Arzneimittel
Paul-Ehrlich-Institut

Paul-Ehrlich-Str. 51-59, D-63225 Langen
Tel: +49 6103 77 0, Fax: +49 6103 77 1234
Website: <http://www.pei.de>

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

5. Wie ist Spenglersan® Kolloid K aufzubewahren?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.
Nicht über 25°C aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden.

6. Weitere Angaben

Was **Spenglersan® Kolloid K** in 10 g enthält:
Die Wirkstoffe sind:

| | |
|---|--------|
| Antigene aus Staphylococcus aureus subsp. aureus Spengler ad usum externum Dil. D9 (HAB, Vorschrift 58a) | 1,67 g |
| Antitoxine aus Staphylococcus aureus subsp. aureus Spengler ad usum externum Dil. D9 (HAB, Vorschrift 58b) | 1,67 g |
| Antigene aus Streptococcus pneumoniae subsp. pneumoniae Spengler ad usum externum Dil. D9 (HAB, Vorschrift 58a) | 3,33 g |
| Antitoxine aus Streptococcus pneumoniae subsp. pneumoniae Spengler ad usum externum Dil. D9 (HAB, Vorschrift 58b) | 3,33 g |

gemeinsam potenziert über 8 Stufen.
Sonstige Bestandteile: Thymol, Salzsäure 25 % (m/V)
1 Sprühstoß entspricht 1 Tropfen

Spenglersan® Kolloid K ist eine Mischung zur Anwendung auf der Haut und in Sprühflaschen mit 10 ml, 20 ml und 50 ml erhältlich.

Anwendung auf der Haut
Reg.-Nr.: 2522597.00.00

Hersteller:
Spenglersan GmbH · Steinfeldweg 13 · 77815 Bühl
Tel: (07223) 3 06 71 · Fax: (07223) 87 13
Email: info@spenglersan.de · <http://www.spenglersan.de>

Diese Information wurde zuletzt überarbeitet: Oktober 2013.

Sie haben ein homöopathisches Arzneimittel der SPENGLERSAN GmbH erhalten. Dieses Arzneimittel ist nach den Vorschriften des offiziellen Homöopathischen Arzneibuches (HAB) Deutschland und den internationalen Richtlinien für eine sorgfältige Herstellung (GMP) produziert worden. Sie können sich deshalb auf eine gleich bleibende Qualität unserer Arzneimittel verlassen.

Wir wünschen Ihnen baldige Besserung und Wohlbefinden.

Ihre SPENGLERSAN GmbH