

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Mulimen druppels voor oraal gebruik, oplossing

Agnus castus D3, Ambra grisea D4, Calcarea carbonica ostreorum D8, Cimicifuga racemosa D4, Gelsemium sempervirens D4, Hypericum perforatum D3, Kalium carbonicum D4, Sepia officinalis D8

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals in deze bijsluiter beschreven of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht na 3 maanden niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Mulimen druppels en waarvoor wordt dit geneesmiddel ingenomen?
2. Wanneer mag u Mulimen druppels niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u Mulimen druppels in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Mulimen druppels?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Mulimen druppels en waarvoor wordt dit geneesmiddel ingenomen?

Mulimen is een homeopathisch geneesmiddel met bestanddelen traditioneel gebruikt ter verlichting van symptomen van het premenstrueel syndroom (symptomen die kunnen optreden vóór de maandstonden zoals hoofdpijn, prikkelbaarheid en humeurschommelingen, nerveuze spanning en neerslachtigheid, spanning en pijn in de buik en de borsten, vermoeidheid, veranderingen in eetlust, slaapproblemen, verminderde concentratie).

Wordt uw klacht na 3 maanden niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. Wanneer mag u Mulimen druppels niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u Mulimen niet innemen?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Mulimen?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u Mulimen inneemt.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Mulimen nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Tot op heden zijn er geen interacties met andere geneesmiddelen bekend.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Voor zover bekend kan dit geneesmiddel in combinatie met voedsel en drank worden ingenomen.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Er zijn van Mulimen geen gegevens over het effect op de vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding. Er wordt geen invloed op de vruchtbaarheid, zwangerschap of borstvoeding verwacht, gezien de homeopathische verdunningen van de bestanddelen van dit geneesmiddel tot dusver niet toxisch zijn gebleken.

Voor zover bekend kan Mulimen gedurende de periode van borstvoeding in de aanbevolen dosering worden gebruikt. Mulimen is niet geïndiceerd voor gebruik tijdens de zwangerschap.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er zijn geen gegevens bekend die er op wijzen dat Mulimen invloed heeft op de rijvaardigheid of het vermogen om machines te bedienen.

Mulimen bevat ethanol

Dit geneesmiddel bevat 213 mg alcohol (ethanol) per dosis van 10 druppels (43% w/v). De hoeveelheid per 10 druppels in dit middel komt overeen met minder dan 6 ml bier of 3 ml wijn. Er zit een kleine hoeveelheid alcohol in dit geneesmiddel. Dit is zo weinig dat u hier niets van merkt.

3. Hoe neemt u Mulimen druppels in?

Neem dit geneesmiddel altijd precies in zoals in deze bijsluiter staat of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Gebruikelijke dosering: 3x daags 10 druppels innemen.

Bij acute klachten: om het ½ uur tot 1 uur 10 druppels innemen, daarna overgaan naar de gebruikelijke dosering (maximum 12x daags 10 druppels).

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Adolescenten van 12 tot 18 jaar:

Gebruikelijke dosering: 3x daags 10 druppels innemen.

Bij acute klachten: om het ½ uur tot 1 uur 10 druppels innemen, daarna overgaan naar de gebruikelijke dosering (maximum 12x daags 10 druppels).

Kinderen tot 12 jaar:

Er is geen relevante toepassing van dit geneesmiddel bij kinderen jonger dan 12 jaar.

Raadpleeg een arts bij langdurig gebruik (gedurende meerdere maanden).

De druppels kunnen onverdund of met een kleine hoeveelheid water vermengd ingenomen worden, en enkele seconden in de mond worden gehouden alvorens door te slikken.

Heeft u te veel van Mulimen ingenomen?

Volgens de homeopathie is het effect gerelateerd aan de verdunningsgraad en niet zozeer aan de dosering. Wanneer u meer dan de aanbevolen dosering van Mulimen zou innemen, zal het effect daardoor niet sterker zijn.

In geval van accidentele inname van de volledige inhoud van dit product kunnen als gevolg van het ethanolgehalte tekenen van ongecoördineerde bewegingen en gedragsveranderingen optreden.

Wanneer u teveel van Mulimen heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bent u vergeten Mulimen in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van Mulimen

Er zijn geen effecten te verwachten na het stoppen met de behandeling.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

In geïsoleerde gevallen kunnen allergische reacties van voorbijgaande aard optreden.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten
Afdeling Vigilantie
Postbus 97
1000 BRUSSEL Madou
Website: www.eenbijwerkingmelden.be
e-mail: adr@fagg.be

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u Mulimen druppels?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities wat betreft de temperatuur. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking. De fles zorgvuldig gesloten houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de verpakking na EXP. De eerste twee cijfers duiden de maand aan, de volgende vier het jaartal. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert, worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in Mulimen?

- De werkzame stoffen in 100 g oplossing zijn: Agnus castus D3, Ambra grisea D4, Calcarea carbonica ostrearum D8, Cimicifuga racemosa D4, Gelsemium sempervirens D4, Hypericum perforatum D3, Kalium carbonicum D4, Sepia officinalis D8 à 11,11 g.
- De andere stoffen (hulpstoffen) in dit geneesmiddel zijn gezuiverd water en ethanol (96 procent).

Hoe ziet Mulimen eruit en wat zit er in een verpakking?

Druppels voor oraal gebruik, oplossing. Verpakking van 50 ml.
Oraal/oromucosaal gebruik.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Heel Belgium NV
Booiebos 25
B-9031 Drongen (Gent)

Tel.: 09/265 95 65
E-mail: info@heel.be

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen
HO-BE525395

Afleveringswijze
Vrije aflevering

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in september 2022.