

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Cralonin Tropfen zum Einnehmen, Lösung

Crataegus oxyacantha MT, Kalium carbonicum D3, Spigelia anthelmia D2

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 ein.

- 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 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. Was ist Cralonin Tropfen und wofür wird es angewendet?

Cralonin ist ein homöopathisches Arzneimittel mit Bestandteilen, die traditionell zur Linderung von Symptomen vorübergehender nervöser Herzerkrankungen (z.B. Herzklopfen, beobachteter zusätzlicher Herzschlag aufgrund leichter Angstzustände) angewendet werden, nachdem schwere Zustände von einem Arzt ausgeschlossen wurden.

Dieses homöopathische Arzneimittel wird entsprechend den Grundsätzen der bioregulatorischen Medizin angewendet.

Wenn Sie sich nach 3 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Cralonin Tropfen beachten?

Cralonin darf nicht eingenommen werden

- wenn Sie allergisch gegen einen der in Abschnitt 6. genannten Wirkstoffe oder sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie an einer schweren Herzerkrankung leiden oder in der Vergangenheit schwere Herzprobleme hatten.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Cralonin einnehmen. Er wird prüfen, ob Ihre Symptome nicht die Folge einer schweren Herzerkrankung sind.

Wenn Ihre Knöchel oder Beine anschwellen, wenn Schmerzen in der Herzgegend auftreten, die in die Arme, den Oberbauch oder den Rachen ausstrahlen, oder wenn Sie unter Atemnot leiden, sollten Sie sofort ärztliche Hilfe suchen.

Einnahme von Cralonin 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. Bislang sind keine Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln bekannt.

Einnahme von Cralonin zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Soweit bekannt, kann dieses Arzneimittel zusammen mit Speisen und Getränken eingenommen werden.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Es liegen keine Angaben über die Wirkung von Cralonin Tropfen auf Fruchtbarkeit, Schwangerschaft und Stillen vor. Es ist kein Einfluss auf Fruchtbarkeit, Schwangerschaft oder Stillen zu erwarten, angesichts der homöopathischen Verdünnungen der Bestandteile dieses Arzneimittels, die sich bisher nicht als toxisch erwiesen haben. Soweit bekannt, können Cralonin Tropfen während der Schwangerschaft und der Stillzeit in der empfohlenen Dosierung eingenommen werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Cralonin Tropfen haben in der empfohlenen Dosierung keinen oder einen zu vernachlässigenden Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen.

Cralonin enthält Ethanol

Dieses Arzneimittel enthält 178 mg Alkohol (Ethanol) pro Dosis von 10 Tropfen (36% m/v). Die Menge in 10 Tropfen dieses Arzneimittels entspricht weniger als 5 ml Bier oder 2 ml Wein. Die geringe Alkoholmenge in diesem Arzneimittel hat keine wahrnehmbaren Auswirkungen.

3. Wie ist Cralonin Tropfen einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die Flasche vor Gebrauch gut schütteln.

Die übliche Dosis beträgt 3x täglich 10 Tropfen.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Jugendliche von 12 bis 18 Jahren:

3x täglich 10 Tropfen einnehmen.

Kinder von 6 bis 11 Jahren:

3x täglich 7 Tropfen verabreichen.

Die Tropfen können unverdünnt oder gemischt mit etwas Wasser eingenommen werden und sollten vor dem Schlucken für einige Sekunden im Mund behalten werden.

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

Gemäß der Lehre der Homöopathie steht die Wirkung mehr mit dem Verdünnungsgrad als mit der Dosierung im Zusammenhang. Wenn mehr als die empfohlene Dosis von Cralonin einnehmen, wird die Wirkung daher nicht stärker sein.

Bei versehentlicher Einnahme des gesamten Flascheninhalts dieses Produkts können aufgrund des Alkoholgehaltes Anzeichen von unkoordinierten Bewegungen und Verhaltensänderungen auftreten.

Wenn Sie eine größere Menge von Cralonin angewendet haben, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum (070/245.245).

Wenn Sie die Einnahme von Cralonin vergessen haben

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

Wenn Sie die Einnahme von Cralonin abbrechen

Es sind keine Wirkungen nach dem Absetzen der Behandlung zu erwarten.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme 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. In Einzelfällen wurden vorübergehende allergische Reaktionen gemeldet.

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 über:

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte
Abteilung Vigilanz
Postfach 97
1000 BRÜSSEL Madou
Website: www.notifieruneffetindesirable.be
e-mail: adr@fagg-afmps.be

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

5. Wie ist Cralonin Tropfen aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. In der Originalverpackung aufbewahren. Die Flasche fest verschlossen halten.

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

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 Cralonin enthält

Die Wirkstoffe in 100 g Lösung sind: Crataegus oxyacantha MT 70 g; Kalium carbonicum D3 1 g; Spigelia anthelmia D2 1 g.

Die sonstigen Bestandteile sind: Gereinigtes Wasser, Ethanol 96 Prozent.

Wie Cralonin aussieht und Inhalt der Packung

Tropfen zum Einnehmen, Lösung.

Flasche zu 30 ml oder 100 ml.

Zum Einnehmen/Zur Anwendung in der Mundhöhle.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Heel Belgium NV

Booiebos 25

B-9031 Drongen (Gent)

Tel.: 09/265 95 65

E-mail: info@heel.be

Zulassungsnummer

HO-BE528977

Abgabestatus

Freie Abgabe

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Mai 2020.