

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

OSTEOCYNESINE Schmelztabletten

Calcarea Carbonica ostreorum 3 DH, Calcarea fluoica 3 DH, DH,
Calcarea phosphorica 3 DH, Sulfur iodatum 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 1 Monat nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. Was ist OSTEOCYNESINE, Schmelztabletten und wofür wird es angewendet?

Homöopathisches Arzneimittel, das Bestandteile kombiniert, die traditionell bei Wachstum, Frakturfolgen und Störungen des Kalziumstoffwechsels verwendet werden.

Dieses Arzneimittel kann verwendet werden, vorausgesetzt, dass eine ernsthafte Pathologie zuvor von einem Arzt ausgeschlossen wurde.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von OSTEOCYNESINE, Schmelztabletten beachten?

OSTEOCYNESINE darf nicht eingenommen werden,

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

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Dieses Arzneimittel kann verwendet werden, vorausgesetzt, dass eine ernsthafte Pathologie zuvor von einem Arzt ausgeschlossen wurde.

Kinder

Dieses Arzneimittel ist auch für die Anwendung bei Kindern geeignet.

Einnahme von OSTEOCYNESINE 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.

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 hinreichenden Daten zur Wirkung von OSTEOCYNESINE auf schwangere und stillende Frauen vor. Aufgrund der Verdünnung des Wirkstoffs sind während der Schwangerschaft oder Stillzeit keine Nebenwirkungen zu erwarten.

Soweit bekannt, kann OSTEOCYNESINE während der Schwangerschaft und der Stillzeit in der empfohlenen Dosierung eingenommen werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

OSTEOCYNESINE hat keinen oder einen zu vernachlässigenden Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und Bedienungsfähigkeit von Maschinen.

OSTEOCYNESINE enthält Lactose und Natrium

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

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Tablette, d.h. es ist im Wesentlichen "natriumfrei".

3. Wie ist OSTEOCYNESINE, Schmelztabletten einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie nicht sicher sind.

Dosierung

Erwachsene und Kinder: 2 Tabletten pro Tag.

Art der Anwendung: Sublingual. Lassen Sie die Tabletten unter der Zunge schmelzen. Die Tablette kann bei Verabreichung an Kinder unter 2 Jahren vor der Einnahme in etwas Wasser aufgelöst werden.

Dauer der Behandlung: Die Dauer der Behandlung beträgt 1 Monat, verlängerbar.

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

Unter Berücksichtigung der Zusammensetzung dieses Arzneimittels besteht keine Gefahr einer Überdosierung der Wirkstoffe. Wenn Sie eine Doppelte Dosis als die empfohlene Dosis eingenommen haben, ist die Wirkung deswegen nicht stärker.

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

Wenn Sie die Einnahme von OSTEOCYNESINE vergessen haben

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

Wenn Sie die Einnahme von OSTEOCYNESINE abbrechen

Es sind keine Begleiterscheinungen zu erwarten, wenn man die Behandlung stoppt.

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:

Belgien:

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

Abteilung Vigilanz

Postfach 97

1000 BRÜSSEL

Madou

Website: www.notifierunefetindesirable.be

E-Mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg:

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 OSTEOCYNESINE, Schmelztabletten aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Bewahren Sie es bei einer Temperatur bis zu 30 °C 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 darauffolgenden Ziffern nächsten das Jahr. Das Verfallsdatum 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 OSTEOCYNESINE enthält

- Die Wirkstoffe sind :

Calcarea carbonica ostreorum	3 DH	0,625 mg
Calcarea fluorica	3 DH	0,625 mg
Calcarea phosphorica	3 DH	0,625 mg
Sulfur iodatum	4 CH	0,625 mg

Für eine 250 mg Schmelztablette.

- **Die sonstigen Bestandteile sind:** Lactose, Croscarmellose-Natrium und Magnesiumstearat.

Wie OSTEOCYNESINE aussieht und Inhalt der Packung

Schmelztabletten in Blisterpackungen (PVC/Aluminium) in einer Schachtel mit 60 Tabletten.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

BOIRON
2 avenue de l'Ouest Lyonnais
69510 Messimy
Frankreich

Zulassungsnummer

HO-BE661444

Art der Abgabe

Freie Abgabe

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 05/2023.