

Traumeel S Mischung

Wortlaut für die Packungsbeilage

Gebrauchsinformation

Homöopathisches Arzneimittel
Traumeel S
Mischung

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen

Traumeel S darf nicht eingenommen werden, wenn sie allergisch gegen *Achillea millefolium* (Schafgarbe), *Matricaria recutita* (Kamille), *Calendula officinalis* (Ringelblume), *Bellis perennis* (Gänseblümchen), *Echinacea* (Sonnenhut), *Arnica montana* (Bergwohlverleih) oder andere Korbblütler, einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern ab 2 Jahren.

Die Anwendung dieses Arzneimittels wird nicht empfohlen bei

- fortschreitenden Systemerkrankungen (wie Tuberkulose, Sarkoidose)
- systemischen Erkrankungen des weißen Blutzellsystems (z.B. Leukämie bzw. Leukämie-ähnlichen Erkrankungen)
- Autoimmunerkrankungen [z.B. entzündlichen Erkrankungen des Bindegewebes (Kollagenosen), multipler Sklerose]
- Immundefizienz (AIDS/HIV-Infektionen)
- Immunsuppression (z.B. nach Organ- oder Knochenmarktransplantation)

Für Arzneimittel mit Zubereitungen aus Sonnenhut (*Echinacea*) wurden in Einzelfällen allergische Reaktionen wie z.B. Hautausschlag, Juckreiz, selten Gesichtsschwellung, Atemnot, Schwindel und Blutdruckabfall beobachtet.

Bei Patienten mit atopischen Erkrankungen (z.B. Neurodermitis, allergischem Asthma, Heuschnupfen) besteht möglicherweise ein erhöhtes Risiko allergischer Reaktionen. Deshalb sollte das Arzneimittel von Patienten mit atopischen Erkrankungen nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Die Einnahme von Arzneimitteln mit Zubereitungen aus Sonnenhut wird in Einzelfällen mit dem Auftreten von Autoimmunerkrankungen in Verbindung gebracht.

Bei einer Langzeitanwendung (länger als 8 Wochen) wurde in einem Einzelfall eine Verminderung der weißen Blutzellen berichtet.

Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

Dieses Arzneimittel enthält 155 mg Alkohol (Ethanol) pro 10 Tropfen (35 Vol.-%). Die Menge in 10 Tropfen dieses Arzneimittels entspricht weniger als 4 ml Bier oder 2 ml Wein. Die geringe Alkoholmenge in diesem Arzneimittel hat keine wahrnehmbaren Auswirkungen.

Wechselwirkungen

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

Dosierung und Art der Anwendung

Soweit nicht anders verordnet, 3-mal täglich 10 Tropfen.

Dauer der Behandlung

Traumeel S sollte ohne ärztlichen Rat nicht länger als 14 Tage eingenommen werden. Sollten die Beschwerden länger als 14 Tage andauern, sollte ein Arzt aufgesucht werden.

Nebenwirkungen

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Nach Anwendung von Traumeel S kann Speichelfluss auftreten; das Mittel ist dann abzusetzen.

In Einzelfällen können allergische Reaktionen auftreten.

Bei auftretenden Nebenwirkungen ist das Präparat abzusetzen und ein Arzt aufzusuchen.

Hinweis:

Bei der 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 dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen.

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

Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußerer Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung:

10 g Mischung (= 10,5 ml; 1 ml = 18 Tropfen) enthalten:

Wirkstoffe:

Atropa bella-donna Dil.	D4	2,5 g
Aconitum napellus Dil.	D3	1,0 g
Symphytum officinale Dil.	D8	0,8 g
Calendula officinalis Dil.	D2	0,5 g
Hamamelis virginiana Dil.	D2	0,5 g
Achillea millefolium Dil.	D3	0,5 g
Matricaria recutita Dil.	D3	0,8 g
Echinacea Dil.	D2	0,2 g
Echinacea purpurea Dil.	D2	0,2 g
Hypericum perforatum Dil.	D2	0,1 g
Mercurius solubilis Hahnemanni Dil.	D8	1,0 g
Hepar sulfuris Dil.	D8	1,0 g
Arnica montana Dil.	D2	0,5 g
Bellis perennis Dil.	D2	0,2 g

Die Wirkstoffe 1 bis 3 werden über die vorletzte Stufe und die Wirkstoffe 1 bis 10 werden über die letzte Stufe mit Ethanol 30 % (m/m) gemeinsam potenziert. Die Wirkstoffe 11 und 12 werden über die vorletzte Stufe mit gereinigtem Wasser und über die letzte Stufe mit Ethanol 15 % (m/m) potenziert.

Sonstiger Bestandteil:
Gereinigtes Wasser

Packungsgrößen

30 ml und 100 ml Mischung

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4
76532 Baden-Baden
Telefon: 07221-50100

E-Mail: info@heel.de

Weitere Angaben

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 2522114.00.00

Stand der Information

März 2025