

**Nux vomica-Homaccord  
Flüssige Verdünnung zur Injektion**

**Wortlaut für die Packungsbeilage**

---

**Gebrauchsinformation**

Homöopathisches Arzneimittel  
Nux vomica-Homaccord  
Flüssige Verdünnung zur Injektion

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

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

**Gegenanzeigen**

Nux vomica-Homaccord darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

**Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

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

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Ampulle, d.h., es ist nahezu „natriumfrei“.

**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:

Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher parenteral nur einmal 1 Ampulle i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden.

Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

**Dauer der Behandlung**

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

**Nebenwirkungen**

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

**Hinweis:**

Bei der Anwendung von homöopathischen Arzneimitteln können sich vorhandene 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](http://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 äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

**Zusammensetzung:**

1 Ampulle zu 1,1 ml (= 1,1g) enthält:

**Wirkstoffe:**

Strychnos nux-vomica Dil.	D4	2,2 mg
Strychnos nux-vomica Dil.	D10	2,2 mg
Strychnos nux-vomica Dil.	D15	2,2 mg
Strychnos nux-vomica Dil.	D30	2,2 mg
Strychnos nux-vomica Dil.	D200	2,2 mg
Strychnos nux-vomica Dil.	D1000	2,2 mg
Bryonia Dil.	D4	2,2 mg
Bryonia Dil.	D6	2,2 mg
Bryonia Dil.	D10	2,2 mg
Bryonia Dil.	D15	2,2 mg
Bryonia Dil.	D30	2,2 mg
Bryonia Dil.	D200	2,2 mg
Bryonia Dil.	D1000	2,2 mg
Lycopodium clavatum Dil.	D5	3,3 mg
Lycopodium clavatum Dil.	D10	3,3 mg
Lycopodium clavatum Dil.	D30	3,3 mg
Lycopodium clavatum Dil.	D200	3,3 mg
Lycopodium clavatum Dil.	D1000	3,3 mg
Citrullus colocynthis Dil.	D5	3,3 mg
Citrullus colocynthis Dil.	D10	3,3 mg
Citrullus colocynthis Dil.	D30	3,3 mg
Citrullus colocynthis Dil.	D200	3,3 mg

Gemeinsam über die letzten 2 Stufen potenziert.

Sonstige Bestandteile:

Wasser für Injektionszwecke

Natriumchlorid

**Packungsgrößen**

Flüssige Verdünnung zur Injektion

10 Ampullen zu 1,1 ml; Klinikpackung mit 100 Ampullen zu 1,1 ml

**Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

76532 Baden-Baden

Telefon: 07221-50100

Telefax: 07221-501210

E-Mail: [info@heel.de](mailto:info@heel.de)

**Weitere Angaben**

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 2522816.00.00

**Stand der Information**

März 2023