

**1. Bezeichnung des Arzneimittels**

Lymphomyosot® N

**2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung**

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

Myosotis arvensis Dil. D3	0,5 g
Veronica officinalis Dil. D3	0,5 g
Teucrium scorodonia Dil. D3	0,5 g
Pinus sylvestris Dil. D4	0,5 g
Gentiana lutea Dil. D5	0,5 g
Equisetum hiemale Dil. D4	0,5 g
Smilax Dil. D6	0,5 g
Scrophularia nodosa Dil. D3	0,5 g
Calcium phosphoricum Dil. D12	0,5 g
Natrium sulfuricum Dil. D4	0,5 g
Fumaria officinalis Dil. D4	0,5 g
Levothyroxinum Dil. D12 (HAB, Vorschrift 6)	0,5 g
Araena diadema (HAB 34) Dil. D6 [HAB, Vorschrift 4b, Ø mit Ethanol 86% (m/m)]	0,5 g
Geranium robertianum Dil. D4	1 g
Nasturtium officinale Dil. D4	1 g
Ferrum jodatum Dil. D12 (HAB, Vorschrift 6)	1 g

Sonstige Bestandteile:  
siehe 6.1.**3. Darreichungsform**

Mischung

**4. Klinische Angaben****4.1 Anwendungsgebiete**

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Bei Fortdauer der Krankheitssymptome ist medizinischer Rat einzuholen.

**4.2 Dosierung, Art und Dauer der Anwendung**

Soweit nicht anders verordnet, 3-mal täglich 15–20 Tropfen einnehmen.

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

**4.3 Gegenanzeigen**

Nicht einnehmen bei Allergie gegen einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile.

Bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat anwenden.

**4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter einem Jahr nicht angewendet werden.

Enthält 35 Vol.-% Alkohol.

**4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen**

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch

Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden.

Es sollte ein Arzt oder Apotheker informiert werden, wenn andere Arzneimittel eingenommen werden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen wurden oder beabsichtigt wird, andere Arzneimittel einzunehmen.

**4.6 Schwangerschaft und Stillzeit**

In Schwangerschaft und Stillzeit soll vor Anwendung ein Arzt konsultiert werden.

**4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen sind bisher nicht bekannt geworden. Bei Einhaltung der empfohlenen Dosierung ist kein Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen zu erwarten.

**4.8 Nebenwirkungen**

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeiten zugrunde gelegt:

Sehr häufig	(≥ 1/10)
Häufig	(≥ 1/100 – < 1/10)
Gelegentlich	(≥ 1/1000 – < 1/100)
Selten	(≥ 1/10.000 – < 1/1000)
Sehr selten	(< 1/10.000)
Nicht bekannt	(Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

Es können allergische Überempfindlichkeitsreaktionen (z. B. Hautreaktionen) auftreten.

Hinweis: Bei der Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollte das Arzneimittel abgesetzt und ein Arzt konsultiert werden.

Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Registrierung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzuzeigen.

**4.9 Überdosierung**

Es wurden keine Fälle von Überdosierung berichtet.

**5. Pharmakologische Eigenschaften**

Entfällt.

**Pharmakotherapeutische Gruppe:**  
ATC-Code: Entfällt.**6. Pharmazeutische Angaben****6.1 Liste der sonstigen Bestandteile**

Gereinigtes Wasser

**6.2 Inkompatibilitäten**

Nicht zutreffend.

**6.3 Dauer der Haltbarkeit**

5 Jahre

**6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung**

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

**6.5 Art und Inhalt des Behältnisses**

Braune Glasflaschen und Tropfeinsatz mit 30 ml und 100 ml Mischung.

**7. Inhaber der Zulassung**Biologische Heilmittel Heel GmbH  
Dr.-Reckeweg-Straße 2-4  
76532 Baden-Baden  
Telefon: 07221 501-00  
E-Mail: info@heel.de**8. Registrierungsnummer**

Reg.-Nr. 2522115.00.00

**9. Datum der Erteilung der Registrierung/Verlängerung der Registrierung**

04.02.2004

**10. Stand der Information**

November 2023

**11. Verkaufsabgrenzung**

Apothekenpflichtig

Rote Liste Service GmbH

www.fachinfo.de

Mainzer Landstraße 55  
60329 Frankfurt