

**1. Bezeichnung des Arzneimittels**

Lymphomyosot®

**2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung**

1 Tablette enthält:

Myosotis arvensis Trit. D3	15 mg
Veronica officinalis Trit. D3	15 mg
Teucrium scorodonia Trit. D3	15 mg
Pinus sylvestris Trit. D4	15 mg
Gentiana lutea Trit. D5	15 mg
Equisetum hyemale ex herba rec. Trit. D4	15 mg
Smilax Trit. D6	15 mg
Scrophularia nodosa Trit. D3	15 mg
Juglans (HAB 34) Trit. D3 (HAB, Vorschrift 3a)	15 mg
Calcium phosphoricum Trit. D12	15 mg
Natrium sulfuricum Trit. D4	15 mg
Fumaria officinalis Trit. D4	15 mg
Levothyroxinum Trit. D12 (HAB, Vorschrift 6)	15 mg
Araneus diadematus Trit. D6	15 mg
Geranium robertianum Trit. D4	30 mg
Nasturtium officinale Trit. D4	30 mg
Ferrum iodatum Trit. D12	30 mg

Sonstige Bestandteile: siehe 6.1.

**3. Darreichungsform**

Tabletten

**4. Klinische Angaben**

**4.1 Anwendungsgebiete**

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

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

**4.2 Dosierung,**

**Art und Dauer der Anwendung**

Soweit nicht anders verordnet, 3-mal täglich 3 Tabletten im Mund zergehen lassen.

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**

Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bei Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern sollte vor Einnahme ein Arzt konsultiert werden.

**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 angewendet werden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet wurden oder beabsichtigt wird, andere Arzneimittel anzuwenden.

**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.

**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 bzw. Überempfindlichkeitsreaktionen auftreten.

Hinweis: Bei der Anwendung von homöopathischen Arzneimitteln können sich vorhandene 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**

Magnesiumstearat

**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. Nach Anbruch 12 Monate haltbar.

**6.5 Art und Inhalt des Behältnisses**

Kunststoffdose mit 100 und 250 Tabletten.

**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. 30479.00.00

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

29.07.2011

**10. Stand der Information**

Oktober 2024

**11. Verkaufsabgrenzung**

Apothekenpflichtig

Rote Liste Service GmbH

www.fachinfo.de

Mainzer Landstraße 55  
60329 Frankfurt

