

**Gebrauchsinformation** – bitte aufmerksam lesen

# Dularell® N

## **Homöopathisches Arzneimittel**

Flüssige Verdünnung zur Injektion  
Zur Anwendung bei Erwachsenen

**Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.**

**Dieses Arzneimittel ist ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muss Dularell® N jedoch vorschriftsmäßig angewendet werden.**

- 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 sich Ihre Symptome verschlimmern oder nach einigen Tagen keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt oder Heilpraktiker aufsuchen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

### **Diese Packungsbeilage beinhaltet:**

1. Was ist Dularell® N und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Dularell® N beachten?
3. Wie ist Dularell® N anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Dularell® N aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

### **1. Was ist Dularell® N und wofür wird es angewendet?**

Dularell® N ist ein homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

### **2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Dularell® N beachten?**

#### **Dularell® N darf nicht angewendet werden**

wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen die arzneilich wirksamen Bestandteile oder die sonstigen Bestandteile von Dularell® N sind.

#### **Kinder**

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

#### **Schwangerschaft und Stillzeit**

Zur Anwendung dieses Arzneimittels in der Schwangerschaft und Stillzeit liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb in Schwangerschaft und Stillzeit nicht ohne ärztlichen Rat angewendet werden.

#### **Bei Anwendung von Dularell® N mit anderen Arzneimitteln:**

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Heilpraktiker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.



## Gebrauchsinformation Dularell® N – Fortsetzung

### 3. Wie ist Dularell® N anzuwenden?

Wenden Sie Dularell® N immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage an. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind. Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen der Arzt Dularell® N nicht anders verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Dularell® N sonst nicht richtig wirken kann!

Falls nicht anderes verordnet, wird als übliche Dosis täglich 1 bis 2 ml Dularell® N subcutan (unter die Haut) oder intramuskulär (in den Muskel) injiziert.

Eine über 1 Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Arzt oder Heilpraktiker erfolgen.

Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

### 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Nebenwirkungen sind bei der Anwendung von Dularell® N bisher nicht bekannt geworden.

#### 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. Wenn Sie Nebenwirkungen bei sich beobachten, die nicht in dieser Gebrauchsinformation aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, 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.

### 5. Wie ist Dularell® N aufzubewahren?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Ampulle angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

#### Aufbewahrungsbedingungen:

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

#### Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch oder Zubereitung

Dularell® N ist eine konservierungsmittelfreie Injektionslösung. Aus diesem Grund dürfen teilweise entleerte Ampullen nicht gelagert werden. Angebrochene Ampullen sind stets zu verwerfen.

Das Arzneimittel darf nicht im Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Apotheker wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen.

### 6. Weitere Informationen

#### Was Dularell® N enthält:

Die Wirkstoffe sind:

1 Ampulle zu 1 ml enthält an arzneilich wirksamen Bestandteilen:

Toxicodendron quercifolium D4 dil. 0,34 ml

Solanum dulcamara D5 dil. 0,33 ml

Sanguinaria canadensis D5 dil. 0,33 ml

Die sonstigen Bestandteile sind:

Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke

#### Wie Dularell® N aussieht und Inhalt der Packung:

Braunglasampullen mit 1 ml Injektionslösung

Originalpackungen mit 10 Ampullen zu je 1 ml flüssige Verdünnung

Klinikpackungen mit 100 Ampullen zu je 1 ml flüssige Verdünnung

#### Pharmazeutischer Unternehmer

#### **SANORELL PHARMA GmbH & Co KG**

Rechtmurgstraße 23 · 72270 Baiersbronn

#### Hersteller:

Sanorell Pharma GmbH & Co KG

Hurststraße 31 · 77815 Bühl/Baden

Tel. 07223 93 37-0 · Fax 07223 93 37-50 · [www.sanorell.de](http://www.sanorell.de) · [info@sanorell.de](mailto:info@sanorell.de)

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt im August 2018 überarbeitet.