



PZN - 0299996

Cralonin®

Druppels voor oraal gebruik, oplossing

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.
Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht na 14 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Cralonin, druppels en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
2. Wanneer mag u dit Cralonin, druppels niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u Cralonin, druppels in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Cralonin, druppels?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Cralonin, druppels en waarvoor wordt dit middel ingenomen?

Cralonin is een homeopathisch geneesmiddel met bestanddelen traditioneel gebruikt ter ondersteuning van milde stoornissen van de hartspierfunctie en van nerveuze hartstoornissen.

Dit homeopathische geneesmiddel wordt gebruikt volgens de principes van de bioregulerende geneeskunde.

Wordt uw klacht na 14 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger, neem dan contact op met uw arts.

2. Wanneer mag u Cralonin, druppels niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet innemen?

U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts voordat u dit middel gebruikt indien u lijdt aan een ernstige hartaandoening.

Als u kortademigheid ervaart of pijn in de hartstreek, eventueel uitstralend naar arm, bovenbuik of keel, moet u dringend medische hulp zoeken.

Dit geneesmiddel bevat 45 vol % ethanol (alcohol), d.w.z. max. 178 mg per dosis (van 10 druppels), overeenkomend met 5 ml bier of 2 ml wijn per dosis (uitgaande van respectievelijk 5 vol % en 12 vol % ethanol). Schadelijk bij alcoholisme. Voorzichtigheid is geboden bij zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven, kinderen en hoog- risico groepen, zoals patiënten met een leveraandoening of epilepsie.

Neemt u nog andere geneesmiddelen in?

Neemt u naast Cralonin, druppels nog andere geneesmiddelen in, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat innemen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Tot op heden zijn er geen interacties met andere geneesmiddelen bekend.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Voor zover bekend kan dit geneesmiddel in combinatie met voedsel en drank worden ingenomen.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Er zijn van Cralonin, druppels geen gegevens over het effect op de vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding. Er wordt geen invloed op de vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding verwacht, aangezien de homeopathische verdunningen van de bestanddelen van dit geneesmiddel tot dusver niet toxicus zijn gebleken. Voor zover bekend kan Cralonin gedurende de zwangerschap en de periode van borstvoeding in de aanbevolen dosering geven, kinderen en hoog- risico groepen, zoals patiënten met een leveraandoening of epilepsie.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Cralonin, druppels heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid of het vermogen om machines te bedienen bij gebruik in de aanbevolen dosering.

Cralonin, druppels bevat ethanol

Dit geneesmiddel bevat 45 vol % ethanol (alcohol), d.w.z. max. 178 mg per dosis (van 10 druppels), overeenkomend met 5 ml bier of 2 ml wijn per dosis (uitgaande van respectievelijk 5 vol % en 12 vol % ethanol). Schadelijk bij alcoholisme. Voorzichtigheid is geboden bij zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven, kinderen en hoog- risico groepen, zoals patiënten met een leveraandoening of epilepsie.

3. Hoe neemt u Cralonin, druppels in?

Neem dit geneesmiddel altijd precies in zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Het flesje goed schudden voor gebruik.

De aanbevolen dosering is 3x daags 10 druppels.

Notice: Information de l'utilisateur

Cralonin®

Solution buvable en gouttes

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 14 jours.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Cralonin, gouttes et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Cralonin, gouttes
3. Comment prendre Cralonin, gouttes
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Cralonin, gouttes
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Cralonin, gouttes et dans quels cas est-il utilisé

Cralonin est un médicament homéopathique contenant des composants traditionnellement utilisés pour soutenir les troubles légers de la fonction musculaire du cœur ainsi que les troubles cardiaques d'origine nerveuse.

Ce médicament homéopathique est utilisé selon les principes de la médecine biorégulatoire.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 14 jours.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Cralonin, gouttes

Ne prenez jamais Cralonin, gouttes

si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Cralonin, gouttes si vous souffrez d'une maladie cardiaque grave. Si vous ressentez un essoufflement ou une douleur dans la région du cœur, pouvant irradier vers le bras, le haut de l'abdomen ou la gorge, vous avez besoin d'une aide médicale d'urgence.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Adolescenten van 12 tot 18 jaar:

3x daags 10 druppels innemen.

Kinderen van 6 tot 11 jaar:

3x daags 7 druppels toedienen.

De druppels kunnen onverduld of met een klein hoeveelheid water vermengd ingenomen worden, en enkele seconden in de mond worden gehouden alvorens door te slikken.

Heeft u teveel van dit middel ingenomen?

Volgens de homeopathie is het effect gerelateerd aan de verdunninggraad en niet zozeer aan de dosering. Wanneer u meer dan de aanbevolen dosering van Cralonin, druppels heeft ingenomen, zal het effect daardoor niet sterker zijn.

In geval van accidentele innname van de volledige inhoud van dit product kunnen tekenen van ongecoördineerde bewegingen en gedragsveranderingen optreden. In dit geval dient onmiddellijk contact opgenomen te worden met een arts of met het Antigifcentrum (070 245 245).

Bent u vergeten Cralonin in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van Cralonin

Er zijn geen effecten te verwachten na het stoppen met de behandeling.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel?

Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. In geïsoleerde gevallen werden huidallergieën van voorbijgaande aard gerapporteerd.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem:

Federale agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten
Afdeling Vigilantie

EUROSTATION II

Victor Hortapplein, 40/40

B-1060 Brussel

Website: www.fagg.be

e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u Cralonin, druppels?

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities wat betreft de temperatuur.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking. De fles zorgvuldig gesloten houden.

Buiten het zicht in bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking na EXP. De eerste twee cijfers duiden de maand aan, de volgende vier het jaartal. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooii ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie**Welke stoffen zitten er in dit middel?**

De werkzame bestanddelen in 100 g oplossing zijn: Crataegus oxyacantha Ø 70 g; Kalium carbonicum D3 1 g; Spigelia anthelmia D2 1 g.

De andere bestanddelen (hulpstoffen) zijn: Aqua purificata, Ethanolum.

Hoe ziet Cralonin, druppels eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Druppels voor oraal gebruik, oplossing.

Flesje van 30 ml of 100 ml.

Orale/oromucosala gebruik.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en in fabrikant

Heel Belgium nv

B-9031 Drongen (Gent)

Tel.: 09/265 95 65

Fax: 09/223 00 76

E-mail: info@heel.be

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

HO-BE528977

Afleveringswijze

Vrij verkrijgbaar geneesmiddel

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in april 2018.



Ce médicament contient 45 % de vol d'éthanol (alcool), c.-à-d. jusqu'à 178 mg par dose (de 10 gouttes), ce qui équivaut à 5 ml de bière ou 2 ml de vin par dose (se basant sur un pourcentage volumique d'alcool de respectivement 5 % et 12 % en éthanol). Dangereux en cas d'utilisation chez les personnes alcooliques. A prendre en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

Autres médicaments et Cralonin, gouttes

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Aucune interaction avec d'autres médicaments n'est connue à ce jour.

Cralonin, gouttes avec des aliments et boissons

Selon les données connues, ce médicament peut être pris avec des aliments et des boissons.

Grossesse, allaitements et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Il n'existe pas de données concernant l'effet de Cralonin, gouttes sur la fertilité, la grossesse et l'allaitement. Aucun effet sur la fertilité, la grossesse et l'allaitement n'est attendu dans la mesure où les dilutions homéopathiques des composants de ce médicament ne présentent aucune toxicité connue. Pour autant que l'on sache, Cralonin peut être utilisé selon la posologie indiquée au cours de la grossesse et de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

S'il est pris selon la dose recommandée, Cralonin n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Cralonin, gouttes contient de l'éthanol

Ce médicament contient 45 % de vol d'éthanol (alcool), c.-à-d. jusqu'à 178 mg par dose (de 10 gouttes), ce qui équivaut à 5 ml de bière ou 2 ml de vin par dose (se basant sur un pourcentage volumique d'alcool de respectivement 5 % et 12 % en éthanol). Dangereux en cas d'utilisation chez les personnes alcooliques. A prendre en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

3. Comment prendre Cralonin, gouttes

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Bien agiter le flacon avant utilisation.

La dose recommandée est de 10 gouttes 3x par jour.

-Heel

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Adolescents de 12 à 18 ans :

Prendre 10 gouttes 3x par jour.

Enfants de 6 à 11 ans :

Administrer 7 gouttes 3x par jour.

Les gouttes peuvent être utilisées pures ou diluées dans une petite quantité d'eau, puis tenues dans la bouche pendant quelques secondes avant d'avaler.

Si vous avez pris plus de Cralonin, gouttes que vous n'auriez dû

Selon l'homéopathie, l'effet est lié à la dilution et non à la posologie. Si vous avez pris plus de Cralonin, gouttes que la dose recommandée, l'effet ne sera pas plus fort.

En cas d'ingestion accidentelle du contenu entier de ce flacon, des signes de mouvements non coordonnés et des changements de comportement peuvent apparaître. Dans ce cas, prenez immédiatement contact avec un médecin ou avec le Centre Antipoisons (070/ 245 245).

Si vous avez oublié de prendre Cralonin, gouttes

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Cralonin, gouttes

L'arrêt du traitement n'entraîne pas d'effets particuliers.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Dans certains cas isolés, des allergies cutanées transitoires ont été rapportées.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé
Division Vigilance
EUROSTATION II
Place Victor Horta, 40/40

B-1060 Bruxelles
Site internet: www.afmps.be
e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Cralonin®

Tropfen zum Einnehmen, Lösung

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein.

- 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 Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nach 14 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was sind Cralonin, Tropfen und wofür werden diese angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Cralonin, Tropfen beachten?
3. Wie sind Cralonin, Tropfen einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie sind Cralonin, Tropfen aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was sind Cralonin, Tropfen und wofür werden diese angewendet?

Cralonin ist ein homöopathisches Arzneimittel mit Bestandteilen, die traditionell zur Unterstützung bei leichter Beeinträchtigung der Funktion des Herzmuskel oder bei nervösen Herzstörungen angewendet werden.

Dieses homöopathische Arzneimittel wird entsprechend den Grundsätzen der bioregulatorischen Medizin angewendet.

Wenn Sie sich nach 14 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Cralonin, Tropfen beachten?

Cralonin, Tropfen dürfen nicht eingenommen werden wenn Sie allergisch gegen einen der in Abschnitt 6. genannten Wirkstoffe oder sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Cralonin, Tropfen einnehmen, wenn sie an einer schwerwiegenden Herzkrankung leiden.

Bei Auftreten von Atemnot oder Schmerzen in der Herzgegend, die in die Arme, den Oberbauch oder die Halsgegend ausstrahlen können, sollten Sie umgehend einen Arzt aufsuchen.

Dieses Arzneimittel enthält 45 vol % Ethanol (Alkohol), d.h. bis zu 178 mg pro Dosis (= 10 Tropfen), entsprechend 5 ml Bier oder 2 ml Wein pro Dosis (ausgehend von 5 vol % bzw. 12 vol % Ethanol). Gesundheitliches Risiko für Patienten, die unter Alkoholismus leiden. Ist bei Schwangeren bzw. Stillenden sowie bei Kindern und Patienten mit erhöhtem Risiko auf Grund einer Leberkrankung oder Epilepsie zu berücksichtigen.

Einnahme von Cralonin, Tropfen zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen. Bislang sind keine Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln bekannt.

Einnahme von Cralonin, Tropfen zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Soweit bekannt, kann dieses Arzneimittel zusammen mit Speisen und Getränken eingenommen werden.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Es liegen keine Angaben über die Wirkung von Cralonin, Tropfen auf Fruchtbarkeit, Schwangerschaft und Stillen vor. Es ist kein Einfluss auf Fruchtbarkeit, Schwangerschaft oder Stillen zu erwarten, angesichts der homöopathischen Verdünnungen der Bestandteile dieses Arzneimittels, die sich bisher nicht als toxisch erwiesen haben. Soweit bekannt, können Cralonin, Tropfen während der Schwangerschaft und der Stillzeit in der empfohlenen Dosierung eingenommen werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Cralonin, Tropfen haben in der empfohlenen Dosierung keinen oder einen zu vernachlässigenden Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen.

Cralonin, Tropfen enthalten Ethanol

Dieses Arzneimittel enthält 45 vol % Ethanol (Alkohol), d.h. bis zu 178 mg pro Dosis (= 10 Tropfen), entsprechend 5 ml Bier oder 2 ml Wein pro Dosis (ausgehend von 5 vol % bzw. 12 vol % Ethanol). Gesundheitliches Risiko für Patienten, die unter Alkoholismus leiden. Ist bei Schwangeren bzw. Stillenden sowie bei Kindern und Patienten mit erhöhtem Risiko auf Grund einer Leberkrankung oder Epilepsie zu berücksichtigen.

3. Wie sind Cralonin, Tropfen einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Cralonin, gouttes

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation concernant la température.

A conserver dans l'emballage d'origine. Conserver le flacon soigneusement fermé.

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP. Les deux premiers chiffres indiquent le mois et les quatre suivants, l'année. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Cralonin, gouttes

Les substances actives de 100 g de solution sont : Crataegus oxyacantha Ø 70 g ; Kalium carbonicum D3 1 g ; Spigelia anthelmia D2 1 g.

Les autres composants (excipients) sont : Aqua purificata, Ethanolum.

Comment se présente Cralonin, gouttes et contenu de l'emballage extérieur

Solution buvable en gouttes.

Flacon de 30 ml ou 100 ml.

Voie orale/buccale.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

Heel Belgium nv

B-9031 Drongen (Gent)

Tél.: 09/265 95 65

Fax: 09/223 00 76

E-mail: info@heel.be

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

HO-BE528977

Mode de délivrance

Médicament non soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est avril 2018.

oder Apotheker getroffenen Absprache ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die Flasche vor Gebrauch gut schütteln.

Die empfohlene Dosis beträgt 3x täglich 10 Tropfen.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Jugendliche von 12 bis 18 Jahren:

3x täglich 10 Tropfen einnehmen.

Kinder von 6 bis 11 Jahren:

3x täglich 7 Tropfen verabreichen.

Die Tropfen können unverdünnt oder gemischt mit etwas Wasser eingenommen werden und sollten vor dem Schlucken für einige Sekunden im Mund behalten werden.

WENN SIE EINE GRÖßERE MENGE VON CRALONIN EINGENOMMEN HABEN, ALS SIE SOLLTEN

Gemäß der Lehre der Homöopathie steht die Wirkung mehr mit dem Verdünnungsgrad als mit der Dosierung im Zusammenhang. Wenn mehr Cralonin, Tropfen eingenommen wurden als unbedingt erforderlich sind, sind in der Regel keine Nebenwirkungen zu erwarten.

Bei verehntlicher Einnahme des gesamten Flascheninhalts dieses Produkts können Anzeichen von unkoordinierten Bewegungen und Verhaltensänderungen auftreten. In diesem Fall nehmen Sie sofort Kontakt mit einem Arzt oder dem Antigiftzentrum (070/245 245) auf.

WENN SIE DIE EINNAHME VON CRALONIN, TROPFEN VERGESSEN HABEN

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

WENN SIE DIE EINNAHME VON CRALONIN, TROPFEN ABRECHEN

Es sind keine Wirkungen nach dem Absetzen der Behandlung zu erwarten.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. In Einzelfällen wurden vorübergehende allergische Reaktionen gemeldet.

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 über das nationale MeldeSystem anzeigen:

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

Abteilung Vigilanz

EUROSTATION II

Victor Horta Plein, 40/40

B-1060 BRUSSEL

Website: www.fagg-afmps.be

e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be

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

5. Wie sind Cralonin, Tropfen aufzubewahren?

Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. In der Originalverpackung aufzubewahren. Die Flasche fest verschlossen halten.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Verpackung nach EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Die ersten zwei Ziffern geben den Monat an, die vier nächsten das Jahr. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Cralonin, Tropfen enthalten

Die Wirkstoffe in 100 g Lösung sind: Crataegus oxyacantha Ø 70 g;

Kalium carbonicum D3 1 g; Spigelia anthelmia D2 1 g.

Die sonstigen Bestandteile sind: Aqua purificata, Ethanolum.

Wie Cralonin, Tropfen aussehen und Inhalt der Packung

Tropfen zum Einnehmen, Lösung.

Flasche zu 30 ml oder 100 ml.

Zum Einnehmen/Zur Anwendung in der Mundhöhle.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Heel Belgium nv

B-9031 Drongen (Gent)

Tel.: 09/265 95 65

Fax: 09/223 00 76

E-mail: info@heel.be

Zulassungsnummer

HO-BE528977

Abgabestatus

Apothekenpflichtig

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im April

2018.