

**WALA**  
Arzneimittel



## **Gebrauchsinformation**

### **Gentiana lutea 5% Urtinktur, Globuli velati**

20 g

Homöopathisches Arzneimittel der anthroposophischen Therapierichtung

Reg.-Nr. 84201.00.00

Verwendbar bis

Ch.-B.

Für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Apothekenpflichtig

#### **Art der Anwendung:**

Unter der Zunge zergehen lassen.

Nicht über 25 °C lagern/aufbewahren!

Nach Anbruch 26 Wochen haltbar.

#### **Zusammensetzung:**

In 10 g Globuli velati ist verarbeitet:

Wirkstoff:

Gentiana lutea e radice ferm 33c Ø (HAB, Vs. 33c) 0,5 g

Enthält Sucrose (Saccharose/Zucker).

#### **Anwendungsgebiete:**

Registriertes homöopathisches Arzneimittel der anthroposophischen Therapierichtung, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Sollten die Beschwerden während der Anwendung des Arzneimittels fortbestehen, holen Sie bitte medizinischen Rat ein.

#### **Gegenanzeigen:**

Keine bekannt.

#### **Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:**

Die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren erfolgt nur nach Rücksprache mit dem anthroposophisch erfahrenen Arzt.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Wie alle Arzneimittel sollte Gentiana lutea 5% Urtinktur, Globuli velati in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt oder Apotheker angewendet werden.

Dieses Arzneimittel enthält Sucrose. Bitte nehmen Sie Gentiana lutea 5% Urtinktur, Globuli velati erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

**Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:**

Keine bekannt.

**Dosierung:**

Soweit nicht anders verordnet, Erwachsene 1- bis 3-mal täglich 5-10 Globuli velati unter der Zunge zergehen lassen.

**Dauer der Anwendung:**

Die Dauer der Behandlung erfordert eine Absprache mit dem Arzt.

**Nebenwirkungen:**

Keine bekannt.

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.

Arzneimittel nach Ablauf des auf dem Behältnis angegebenen Verfalldatums nicht mehr anwenden.

**Pharmazeutischer Unternehmer/Hersteller:**

WALA Heilmittel GmbH, 73085 Bad Boll/Eckwälden, DEUTSCHLAND  
Tel. +49 (0)7164 930-181, Fax +49 (0)7164 930-297, [info@wala.de](mailto:info@wala.de)

Stand:

03/2019

---