

Streukügelchen

Gebrauchsinformation

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie folgende Gebrauchsinformation aufmerksam, weil sie wichtige Informationen darüber enthält, was Sie bei der Anwendung dieses Arzneimittels beachten sollten. Wenden Sie sich bei Fragen bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

PROAL® spag. Peka N **Homöopathisches Arzneimittel**

Zusammensetzung: In 10 g Streukügelchen (Größe 5) sind verarbeitet:

Wirkstoffe

Ailanthus altissima Dil. D4	0,0120 g
Okoubaka aubrevillei Dil. D3	0,0150 g
Euphrasia officinalis spag. Peka Dil. D3 (HAB, V. 47a)	0,0160 g
Gratiola officinalis 3b Dil. D4	0,0150 g
Juglans regia (HAB 34) spag. Peka Dil. D6 (HAB, V. 47a)	0,0150 g
Smilax Dil. D8	0,0150 g
Taraxacum officinale spag. Peka Dil. D12 (HAB, V. 47a)	0,0120 g
Sonstiger Bestandteil: Saccharose	

Darreichungsform und Packungsgröße:

Originalpackung mit 10 g Streukügelchen.
(unverkäufliches Muster mit 10 g).

Name und Anschrift des pharmazeutischen Unternehmens und Herstellers:

PEKANA® Naturheilmittel GmbH · Raiffeisenstraße 15 · D-88353 Kißlegg
Telefon 07563 91160 · Telefax 07563 2862 · email: info@pekana.com · www.pekana.de

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

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

Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise: Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen zur Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte das Arzneimittel nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden. Die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren erfolgt nur nach Rücksprache mit dem homöopathisch erfahrenen Therapeuten.

Dieses Arzneimittel enthält Saccharose. Bitte nehmen Sie PROAL® spag. Peka N erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Bei Mengen ≥ 5 g/ Tag:

1 Globulus enthält 0,022 g Saccharose (Zucker). Wenn Sie eine Diabetes-Diät einhalten müssen, sollten Sie dies berücksichtigen.

Wechselwirkungen: Keine bekannt.

Allgemeiner Hinweis: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Falls Sie sonstige Arzneimittel einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.



Dauer und Art der Anwendung: *Wie sollten Sie PROAL® spag. Peka N anwenden?* Streukügelchen zum Einnehmen.

Wie lange sollten Sie PROAL® spag. Peka N einnehmen? Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit eingenommen werden.

Nebenwirkungen: Keine bekannt.

Bei Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen.

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

Hinweis und Angabe zur Haltbarkeit des Arzneimittels: Das Verfalldatum dieser Packung ist auf der Faltschachtel und dem Flaschenetikett aufgedruckt. Das Arzneimittel sollte nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr angewendet werden.

Nicht über 25 °C aufbewahren.

Stand der Information / Datum der Fassung der Packungsbeilage: November 2021

Das Arzneimittel ist für Kinder unzugänglich aufzubewahren!

Apothekenpflichtig

Reg.-Nr.: 91164.00.00

Über PEKANA.

PEKANA ist ein mittelständisches Familienunternehmen unter der Leitung der Mitbegründerin Katharina Beyersdorff. Das Unternehmen hat seinen Sitz in Kißlegg im Allgäu. In dieser natürlichen Umgebung stellen wir seit Anfang der 80er Jahre homöopathisch-spagyrische Komplexmittel her.

Das Angebot umfasst 70 homöopathisch-spagyrische Komplexmittel. Die jeweils individuelle Zusammensetzung der Arzneimittel ist abgestimmt auf die Anforderungen der heute meist von mehreren Faktoren ausgelösten Erkrankungen. Das Besondere an unseren Arzneimitteln ist das eigens entwickelte spagyrische Herstellungsverfahren, das der Erkenntnis der Therapiemethode folgt, die Vitalenergie der Heilpflanzen vollumfänglich zu bewahren. Dies schafft die Grundlage für ein ganzheitlich einsetzbares homöopathisch-spagyrisches Therapiekonzept.

Die PEKANA Spagyrik wurde 1991 in das 1. Homöopathische Arzneibuch Deutschlands übernommen und 1995 im Rahmen des Innovationspreises des Landes Baden-Württemberg für beispielhafte Leistungen ausgezeichnet. Seit dem Jahr 2000 besitzt PEKANA das Zertifikat «Good Manufacturing Practice» (GMP), das weltweit anerkannte Qualitätssicherung bezeugt. 2008 folgte die erfolgreiche Inspektion durch die amerikanische Gesundheitsbehörde FDA (Food and Drug Administration). Durch die erfolgreiche AEO F Zertifizierung durch den Zoll führt PEKANA seit dem 01.01.2012 den Status des „zugelassenen Wirtschaftsbeteiligten“. Das AEO F Zertifikat ist ein internationales Qualitätssiegel.

www.pekana.de