

**WALA**  
Arzneimittel



## **Gebrauchsinformation**

### **Urtica urens ex herba**

**D2**

**D4**

**D6**

Globuli velati

20 g

Homöopathisches Arzneimittel der anthroposophischen Therapierichtung

Reg.-Nr. 87353.00.00

Verwendbar bis

Ch.-B.

Für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Apothekenpflichtig

### **Art der Anwendung:**

Unter der Zunge zergehen lassen.

Nach Anbruch 26 Wochen haltbar.

### **Zusammensetzung:**

In 10 g Globuli velati ist verarbeitet:

Wirkstoff:

Urtica urens ex herba ferm 33c Dil. D.. (HAB, SV 33c) 1 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:**

Das Arzneimittel darf nicht angewendet werden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen Urtica urens (Brennnessel).

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

Zur Dosierung, Dauer und Art der Anwendung befragen Sie bitte Ihren anthroposophisch erfahrenen Arzt, da eine Beurteilung des Wesensgliedergefüges und der Einflüsse des Arzneimittels hierauf besondere Kenntnisse erfordert.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Wie alle Arzneimittel sollte *Urtica urens ex herba* in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt oder Apotheker angewendet werden.

Dieses Arzneimittel enthält Sucrose. Bitte nehmen Sie *Urtica urens ex herba* 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:**

Siehe unter Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise.

**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),

[www.walaarzneimittel.de](http://www.walaarzneimittel.de)

Stand: 04/2018

---

**Darreichungsformen, Packungsgrößen und Potenzen:**

10 Ampullen (N1) à 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion (D6)

20 g (N1) Globuli velati (D2, 4, 6)