



065721/5005 GP ES

Traumeel_s

Pomada

Medicamento homeopático

Vía de administración: Uso cutáneo.

Composición: 100 g cont.: Arnica montana D3 1,5 g; Calendula officinalis Ø 0,45 g; Hamamelis virginiana Ø 0,45 g; Echinacea angustifolia Ø 0,15 g; Echinacea purpurea Ø 0,15 g; Chamomilla recutita Ø 0,15 g; Bellis perennis Ø 0,1 g; Symphytum officinale D4 0,1 g; Hypericum perforatum D6 0,09 g; Achillea millefolium Ø 0,09 g; Aconitum napellus D1 0,05 g; Atropa belladonna D1 0,05 g; Mercurius solubilis Hahnemanni D6 0,04 g; Hepar sulfuris D6 0,025 g. Excipientes: agua purificada, etanol, parafina líquida, parafina sólida, alcohol cetosteárilico emulsificante. Contiene 13,8 % (vol.) de etanol. Elaborado conforme a las normas de la Farmacopea Homeopática Alemana (HAB).

Forma farmacéutica y contenido del envase: Tubo conteniendo 50 g ó 100 g de pomada.

Titular:

Laboratorios Heel España, S.A.U.
C/Madroño, s/n.
28770 Colmenar Viejo (Madrid)

Fabricante:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Baden-Baden
Alemania

Indicaciones terapéuticas: Medicamento tradicionalmente utilizado en procesos inflamatorios y procesos degenerativos con inflamación asociada en diversos órganos y tejidos, incluyendo los que afectan al sistema musculoesquelético.

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a alguno de los principios activos o excipientes, al Arnica, Chamomilla, Achillea millefolium o a otras plantas de la familia de las Compuestas.

Precauciones: No se han descrito.

Interacciones: No se han descrito.

-Heel



Auflage: 5005

Code: 25

Format: 105 x 148 mm

Druckfarben:

Schwarz = Pantone 432

Nochmals Korrekturabzug

Druckreif ohne Korrektur

Datum/Unterschrift



Advertencias: Debe evitarse la aplicación de Traumeel S pomada en zonas muy extensas.

No se han descrito efectos tóxicos causados por las diluciones homeopáticas de las sustancias contenidas en este medicamento durante el embarazo y la lactancia. Si está Usted embarazada, o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

No afecta a la capacidad de conducción de vehículos o al manejo de maquinaria. Consulte a su médico si los síntomas persisten durante la utilización del medicamento.

Advertencia sobre excipientes: las aplicaciones frecuentes pueden producir sequedad e irritación de la piel (como dermatitis de contacto) debido al excipiente alcohol cetosteárilico.


Posología: En general, 1-2 aplicaciones diarias, por la mañana y por la tarde (o con mayor frecuencia si fuera necesario), sobre las zonas afectadas, efectuando un masaje suave. En caso necesario, puede cubrirse la zona con un vendaje.

Sobredosis: Dada la naturaleza de este preparado, la intoxicación es muy poco probable. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica. Tel.: 91 562 04 20.

Reacciones adversas: En casos raros pueden aparecer reacciones de hipersensibilidad o reacciones alérgicas locales (inflamación cutánea, enrojecimiento, hinchazón y picor). En estos casos se deberá interrumpir el uso del medicamento. Si se observa cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico.

Conservación: Consérvese en lugar fresco y seco. Proteger del calor.

Caducidad: Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

Este medicamento debe mantenerse fuera del alcance y de la vista de los niños.



Nochmals Korrekturabzug _

Druckreif ohne Korrektur _

Datum/Unterschrift