

**1. Bezeichnung des Arzneimittels**

Traumeel® S

**2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung**

10 g Mischung (= 10,5 ml; 1 ml = 18 Tropfen) enthalten:

|                               |       |
|-------------------------------|-------|
| Atropa bella-donna Dil. D4    | 2,5 g |
| Aconitum napellus Dil. D3     | 1,0 g |
| Symphytum officinale Dil. D8  | 0,8 g |
| Calendula officinalis Dil. D2 | 0,5 g |
| Hamamelis virginiana Dil. D2  | 0,5 g |
| Achillea millefolium Dil. D3  | 0,5 g |
| Matricaria recutita Dil. D3   | 0,8 g |
| Echinacea Dil. D2             | 0,2 g |
| Echinacea purpurea Dil. D2    | 0,2 g |
| Hypericum perforatum Dil. D2  | 0,1 g |
| Mercurius solubilis           |       |
| Hahnemanni Dil. D8            | 1,0 g |
| Hepar sulfuris Dil. D8        | 1,0 g |
| Arnica montana Dil. D2        | 0,5 g |
| Bellis perennis Dil. D2       | 0,2 g |

Dieses Arzneimittel enthält 155 mg Alkohol (Ethanol) pro 10 Tropfen (35 Vol.-%).

Sonstige Bestandteile:  
siehe 6.1.

**3. Darreichungsform**

Mischung

**4. Klinische Angaben****4.1 Anwendungsgebiete**

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

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

**4.2 Dosierung, Art und Dauer der Anwendung**

Soweit nicht anders verordnet, 3-mal täglich 10 Tropfen.

Traumeel S sollte ohne ärztlichen Rat nicht länger als 14 Tage eingenommen werden. Sollten die Beschwerden länger als 14 Tage dauern, sollte ein Arzt konsultiert werden.

**4.3 Gegenanzeigen**

Darf nicht eingenommen werden bei Allergie gegen Achillea millefolium (Schafgarbe), Matricaria recutita (Kamille), Calendula officinalis (Ringelblume), Bellis perennis (Gänseblümchen), Echinacea (Sonnenhut), Arnica montana (Bergwohlverleih) oder andere Korbblütler, einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile.

**4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

Zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern ab 2 Jahren.

Die Anwendung dieses Arzneimittels wird nicht empfohlen bei

- fortschreitenden Systemerkrankungen (wie Tuberkulose, Sarkoidose)
- systemischen Erkrankungen des weißen Blutzellsystems (z. B. Leukämie bzw. Leukämie-ähnlichen Erkrankungen)

- Autoimmunerkrankungen [z. B. entzündlichen Erkrankungen des Bindegewebes (Kollagenosen), multipler Sklerose]
- Immundefizienz (AIDS/HIV-Infektionen)
- Immunsuppression (z. B. nach Organ- oder Knochenmarktransplantation)

Für Arzneimittel mit Zubereitungen aus Sonnenhut (Echinacea) wurden in Einzelfällen allergische Reaktionen wie z. B. Hautausschlag, Juckreiz, selten Gesichtsschwellung, Atemnot, Schwindel und Blutdruckabfall beobachtet.

Bei Patienten mit atopischen Erkrankungen (z. B. Neurodermitis, allergischem Asthma, Heuschnupfen) besteht möglicherweise ein erhöhtes Risiko allergischer Reaktionen. Deshalb sollte das Arzneimittel von Patienten mit atopischen Erkrankungen nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden. Die Einnahme von Arzneimitteln mit Zubereitungen aus Sonnenhut wird in Einzelfällen mit dem Auftreten von Autoimmunerkrankungen in Verbindung gebracht. Bei einer Langzeitanwendung (länger als 8 Wochen) wurde in einem Einzelfall eine Verminderung der weißen Blutzellen berichtet.

Die Menge in 10 Tropfen dieses Arzneimittels entspricht weniger als 4 ml Bier oder 2 ml Wein. Die geringe Alkoholmenge in diesem Arzneimittel hat keine wahrnehmbaren Auswirkungen.

**4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen**

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden.

Es sollte ein Arzt oder Apotheker informiert werden, wenn andere Arzneimittel angewendet werden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet wurden oder beabsichtigt wird, andere Arzneimittel anzuwenden.

**4.6 Schwangerschaft und Stillzeit**

In Schwangerschaft und Stillzeit soll vor Anwendung ein Arzt konsultiert werden.

**4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen sind bisher nicht bekannt geworden. Bei Einhaltung der empfohlenen Dosierung ist kein Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen zu erwarten.

**4.8 Nebenwirkungen**

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeiten zugrunde gelegt:

|              |                         |
|--------------|-------------------------|
| Sehr häufig  | (≥ 1/10)                |
| Häufig       | (≥ 1/100 – < 1/10)      |
| Gelegentlich | (≥ 1/1000 – < 1/100)    |
| Selten       | (≥ 1/10.000 – < 1/1000) |
| Sehr selten  | (< 1/10.000)            |

|               |                                                                    |
|---------------|--------------------------------------------------------------------|
| Nicht bekannt | (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar) |
|---------------|--------------------------------------------------------------------|

Nach Anwendung von Traumeel S kann Speichelfluss auftreten; das Mittel ist dann abzusetzen. In Einzelfällen können allergische Reaktionen auftreten. Bei auftretenden Nebenwirkungen ist das Präparat abzusetzen und ein Arzt zu konsultieren.

Hinweis: Bei der Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollte das Arzneimittel abgesetzt und ein Arzt konsultiert werden.

Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Registrierung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de) anzuzeigen.

**4.9 Überdosierung**

Es wurden keine Fälle von Überdosierung berichtet.

**5. Pharmakologische Eigenschaften**

Entfällt.

*Pharmakotherapeutische Gruppe:*  
ATC-Code: Entfällt.

**6. Pharmazeutische Angaben****6.1 Liste der sonstigen Bestandteile**

Gereinigt Wasser

**6.2 Inkompatibilitäten**

Nicht zutreffend.

**6.3 Dauer der Haltbarkeit**

5 Jahre

**6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung**

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

**6.5 Art und Inhalt des Behältnisses**

Braune Glasflaschen und Tropfeinsatz mit 30 ml und 100 ml Mischung

**7. Inhaber der Registrierung**

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
Dr.-Reckeweg-Straße 2-4  
76532 Baden-Baden  
Telefon: 07221 501-00  
E-Mail: [info@heel.de](mailto:info@heel.de)

**8. Registrierungsnummer**

Reg.-Nr. 2522114.00.00

**9. Datum der Erteilung der Registrierung/Verlängerung der Registrierung**

10.12.2007

## 10. Stand der Information

März 2025

## 11. Verkaufsabgrenzung

Apothekenpflichtig

Rote Liste Service GmbH

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

Mainzer Landstraße 55  
60329 Frankfurt

