

## 1. Bezeichnung des Arzneimittels

Lymphomyosot® N

## 2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung

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

Myosotis arvensis Dil. D3	0,5 g
Veronica officinalis Dil. D3	0,5 g
Teucrium scorodonia Dil. D3	0,5 g
Pinus sylvestris Dil. D4	0,5 g
Gentiana lutea Dil. D5	0,5 g
Equisetum hiemale Dil. D4	0,5 g
Smilax Dil. D6	0,5 g
Scrophularia nodosa Dil. D3	0,5 g
Calcium phosphoricum Dil. D12	0,5 g
Natrium sulfuricum Dil. D4	0,5 g
Fumaria officinalis Dil. D4	0,5 g
Levothyroxinum Dil. D12 (HAB, Vorschrift 6)	0,5 g
Araneus diadematus Dil. D6	0,5 g
Geranium robertianum Dil. D4	1 g
Nasturtium officinale Dil. D4	1 g
Ferrum iodatum Dil. D12	1 g

Dieses Arzneimittel enthält 309 mg Alkohol (Ethanol) pro 20 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 15–20 Tropfen einnehmen.

Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

### 4.3 Gegenanzeigen

Nicht einnehmen bei Allergie gegen einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile.

Bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat anwenden.

### 4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter einem Jahr nicht angewendet werden.

Die Menge in 20 Tropfen dieses Arzneimittels entspricht weniger als 8 ml Bier oder 4 ml Wein.

Es ist unwahrscheinlich, dass die Alkoholmenge in diesem Arzneimittel Auswirkungen auf Erwachsene und Jugendliche hat oder dass bei Kindern Auswirkungen wahrnehmbar sind. Bei kleinen Kindern können

Auswirkungen möglich sein, z. B. Schläfrigkeit.

Eine Dosis von 20 Tropfen dieses Arzneimittels, angewendet bei einem Kind von einem Jahr mit einem Körpergewicht von 9,3 kg oder einem Erwachsenen mit einem Körpergewicht von 70 kg würde einer Exposition von 33 mg Ethanol /kg Körpergewicht für das einjährige Kind und für einen Erwachsenen 4 mg/kg Körpergewicht entsprechen, was zu einem Anstieg der Blutalkoholkonzentration bei Kindern von einem Jahr von ungefähr 5,5 mg/100 ml und bei Erwachsenen von 0,7 mg/100 ml führen kann (siehe Anhang 1 des Berichts EMA/CHMP/43486/2018). Zum Vergleich: bei einem Erwachsenen, der ein Glas Wein oder 500 ml Bier trinkt, beträgt die Blutalkoholkonzentration wahrscheinlich ungefähr 50 mg/100 ml. Die Anwendung zusammen mit Arzneimitteln, die z. B. Propylenglycol oder Ethanol enthalten, kann zur Akkumulation von Ethanol führen und Nebenwirkungen verursachen, insbesondere bei kleinen Kindern mit niedriger oder unreifer Stoffwechsellkapazität. Ein gesundheitliches Risiko besteht u. a. bei Schwangeren, Stillenden und Alkoholkranken.

### 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.

Die Alkoholmenge in diesem Arzneimittel kann die Wirkungen anderer Arzneimittel verändern.

### 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)
---------------	--

Es können allergische Überempfindlichkeitsreaktionen (z. B. Hautreaktionen) auftreten.

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 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

Gereinigtes 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 Zulassung

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

## 8. Registrierungsnummer

Reg.-Nr. 2522115.00.00

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

04.02.2004

**10. Stand der Information**

Februar 2025

**11. Verkaufsabgrenzung**

Apothekenpflichtig

Rote Liste Service GmbH

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

Mainzer Landstraße 55  
60329 Frankfurt

