



FORMISOTON® D4

Flüssige Verdünnung zur Injektion Zulassungsnummer: 17111.00.00

Combustin Pharmazeutische Präparate GmbH

Gebrauchsinformation, bitte aufmerksam lesen!

FORMISOTON® D4

Flüssige Verdünnung zur Injektion
Wirkstoff: Acidum formicicum D4

Stoff- oder Indikationsgruppe:

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen des Bewegungsapparates.

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete entsprechen dem homöopathischen Arzneimittelbild. Dazu gehören Rheumatismus der Muskeln und Gelenke; zur Initialbehandlung (siehe Schema unter Dosierungsanleitung).

Hinweis:

Bei anhaltenden oder neu auftretenden Beschwerden, sowie bei akuten Gelenksbeschwerden, die mit Rötung, Schwellung oder Überwärmung von Gelenken einhergehen, sollte ein Arzt aufgesucht werden.

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie FORMISOTON® D4 nicht anwenden?
Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen Ameisensäure. FORMISOTON® D4 sollte nicht bei Patienten im akuten Gichtanfall eingesetzt werden, da die Symptomatik sich auf andere, bisher nur latent erkrankte Gelenke ausdehnen könnte.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?
Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen, sollte FORMISOTON® D4 in der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Was ist bei Kindern zu berücksichtigen?

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder anderen Mitteln:

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 anwenden, fragen Sie Ihren Arzt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:

Soweit nicht anders verordnet:
Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren:
Täglich bis mehrtägig 1 Ampulle subcutan injizieren; bei kleineren Gelenken, wie z. B. beim Kiefergelenk (Costen-Syndrom), eine halbe Ampulle subcutan.
Bei Arthrosen hat sich folgendes Schema bewährt:

	1. Woche	2. Woche	ab der 3. Woche
FORMISOTON® D4	Täglich	2-tägig	---
FORMISOTON® D6	---	---	1-2 mal wöchentlich

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

Überdosierung und andere Anwendungsfehler:

Wenn Sie eine größere Menge FORMISOTON® D4 angewendet haben, als Sie sollten, sind in der Regel keine nachteiligen Folgen zu erwarten.

Wenn Sie die Anwendung von FORMISOTON® D4 vergessen haben, holen Sie diese bitte nach, sobald Sie es bemerken. Wenden Sie aber nicht die doppelte Dosis an.

Wenn Sie die Anwendung von FORMISOTON® D4 abbrechen, können sich Ihre Beschwerden wieder verschlimmern oder erneut auftreten.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten.

Nebenwirkungen:

Keine bekannt.

Hinweise:

Bei der 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 oder das medizinische Fachpersonal. 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.

Aufbewahrungsbedingungen und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

FORMISOTON® D4 soll nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr angewendet werden.

Dieses Arzneimittel benötigt keine besonderen Aufbewahrungsbedingungen.

Zusammensetzung:

1 Ampulle zu 1 ml enthält:

Wirkstoff:

Acidum formicicum Dil. D4 1 ml

Darreichungsform und Inhalt:

Originalpackungen mit 10 und 50 Ampullen sowie Klinikpackungen mit 100 Ampullen zu 1 ml Flüssiger Verdünnung zur Injektion.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer:

Combustin Pharmazeutische Präparate GmbH
Offinger Straße 3
88525 Dürmentingen
Tel.: 0 73 71 / 95 27-0
E-Mail: info@combustin.de

Hersteller:

Dyckerhoff Pharma GmbH & Co. KG
Robert-Perthel-Straße 49
50739 Köln

Stand der Information: März 2023
Versionsnummer: 202603-A1