

**Gegenanzeigen:** Presselin Gri FH darf nicht eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe dieses Arzneimittels oder Korbblütler sind. Das Arzneimittel sollte wegen nicht ausreichender Untersuchungen in der Schwangerschaft und Stillzeit sowie bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden. Aus grundsätzlichen Erwägungen ist Presselin Gri FH nicht anzuwenden bei fortschreitenden Systemerkrankungen (wie Tuberkulose, Sarkoidose), systemischen Erkrankungen des weißen Blutzellsystems (z. B. Leukämie bzw. Leukämieähnliche Erkrankungen, Leukosen), Autoimmunerkrankungen (entzündlichen Erkrankungen des Bindegewebes (Kollagenosen)), Multiple Sklerose, Immundefiziten (AIDS/HIV-Infektionen), Immunsuppression (z. B. nach Organ- oder Knochenmarktransplantation, Chemotherapie bei Krebskrankungen).  
**Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen:** Bei atopischen Patienten (z. B. Neurodermitis, allergisches Asthma, Heuschnupfen) besteht möglicherweise ein erhöhtes Risiko einer allergischen Reaktion. Deshalb sollte Presselin Gri FH von Patienten mit atopischen Erkrankungen nur nach Rücksprache mit dem Arzt eingenommen werden.  
**Presselin Gri FH enthält Ethanol (Alkohol)**  
Dieses Arzneimittel enthält 14 mg Alkohol (Ethanol) pro Dosiereinheit (1 Tropfen). Die Menge in einer Dosis (5 Tropfen) dieses Arzneimittels entspricht weniger als 2 ml Bier oder 1 ml Wein. Die geringe Alkoholmenge in diesem Arzneimittel hat keine wahrnehmbaren Auswirkungen.  
**Dosieranleitung:** Soweit nicht anders verordnet: Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6 mal täglich, je 5 Tropfen einnehmen. Eine über 1 Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem

homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen. Bei chronischen Verlaufsformen 1- 3 mal täglich je 5 Tropfen einnehmen. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren. Vor Gebrauch schütteln.

**Wechselwirkungen:** Es sind keine bekannt. Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen.

**Nebenwirkung:** In Einzelfällen können Überempfindlichkeitsstörungen auftreten. Für Arzneimittel mit Zubereitungen aus Sonnenhut (Echinacea) wurden Hautausschlag, Juckreiz, selten Gesichtsschwellung, Atemnot, Schwindel und Blutdruckabfall beobachtet. Bei Langzeitanwendung (länger als 8 Wochen) können Blutbildveränderungen (Leukopenie) auftreten.

**Hinweis:** Bei der Anwendung homöopathischer Arzneimittel können sich vorhandene Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesen Fällen sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt aufsuchen.

**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.

**Anwendungsgebiete:** Homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

**Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit:** Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Nicht über 25 °C lagern.

## Gebrauchsinformation:

### Zusammensetzung:

100 g (= 110 ml) enthalten: Aconitum Dil. D4 4 g, Barium carbonicum Dil. D9 4 g, Belladonna Dil. D4 4 g, Bryonia Dil. D2 4 g, Echinacea Ø 40 g, Eupatorium perfoliatum Ø 1 g, Ferrum phosphoricum Dil. D12 4 g, Gelsemium Dil. D4 4 g, Ipecacuanha Dil. D4 4 g, Kalium chloratum Dil. D3 1 g, Hydrargyrum bichloratum Dil. D8 0,5 g, Phytolacca Dil. D2 4 g, Sabadilla Dil. D4 4 g.

**Sonstige Bestandteile:** Ethanol 96 % (V/V), Wasser 1 g entspricht 36 Tropfen.

Ch.-B.:

verw. bis:

100 ml

V. 202403-A2



PZN - 19171158

## Hersteller:

Kattwiga

Arzneimittel

GmbH

Zur Grenze 30

48529 Nordhorn



HOMÖOPATHISCHES ARZNEIMITTEL

Combustin

Pharmazeutische Präparate GmbH

| Offinger

Str. 3

| 88525

Dürmentingen