

ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS
analog einer Fachinformation*

1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

metatussolvent® Hustentropfen

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Wirkstoffe:

1 g Mischung (entspricht ca. 37 Tropfen) enthalten:	
Coccus cacti Dil. D4	93 mg
Cuprum aceticum Dil. D6	197 mg
Drosera Dil. D4	197 mg
Hyoscyamus Dil. D6	197 mg

Gemeinsam potenziert über die letzte Stufe.

Sonstige Bestandteile: siehe Abschnitt 6.1

Gesamthethanolgehalt 37 Vol.-%

3. DARREICHUNGSFORM

Mischung zum Einnehmen

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Anwendungsgebiete

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: **Besserung der Beschwerden bei Infekten der oberen Atemwege mit Husten.**

4.2 Dosierung und Art der Anwendung

Dosierung:

Bei akuten Zuständen gilt für Erwachsene und Jugendliche ab dem 12. Lebensjahr: alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich, je 5 Tropfen einnehmen.

Eine über eine 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.

Säuglinge bis zum 1. Lebensjahr erhalten nach Rücksprache mit einem Arzt nicht mehr als 1/3 der Erwachsenenendosis: alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich, je 1-2 Tropfen einnehmen.

Kleinkinder bis zum 6. Lebensjahr erhalten nicht mehr als die Hälfte der Erwachsenenendosis: alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich, je 2-3 Tropfen einnehmen.

Kinder zwischen dem 6. und 12. Lebensjahr erhalten nicht mehr als 2/3 der Erwachsenenendosis: alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich, je 3-4 Tropfen einnehmen.

Art der Anwendung:

Tropfenweise auf die Zunge geben (perlingual) oder mit etwas Flüssigkeit einnehmen. Zur korrekten Dosierung ist die Flasche beim Tropfen schräg zu halten.

Dauer der Anwendung:

Die Anwendungsdauer richtet sich nach dem vorliegenden Krankheitsbild.

Die Gebrauchsinformation enthält folgenden Patientenhinweis:

Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne medizinischen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

4.3 Gegenanzeigen

Keine bekannt.
Nicht anzuwenden bei Überempfindlichkeit gegen einen der Wirk- oder Hilfsstoffe (siehe 6.1).

4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Bei länger anhaltenden Beschwerden, bei Atemnot, bei Fieber oder eitrigem Auswurf sollte ein Arzt aufgesucht werden.

Kinder:

Zur Anwendung des Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Diese Arzneimittel enthält pro Einzeldosis bis zu 0,04 g Ethanol. Nach der Arzneimittel-Warn-Hinweisverordnung (AmWarnV) ist erst ab einer maximalen Einzeldosis nach der Dosierungsanleitung über 0,5 g Ethanol auf ein gesundheitliches Risiko bei Leberkranken, Alkoholkranken, Epileptikern, Hirngeschädigten, Schwangeren und Kindern hinzuweisen.

4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Keine bekannt.

Allgemeiner Hinweis in der Gebrauchsinformation: *Wie bei allen Arzneimitteln kann die Wirkung durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Dies gilt insbesondere für homöopathische Arzneimittel. Falls Sie sonstige Arzneimittel einnehmen, holen Sie medizinischen Rat ein.*

4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

Zur Anwendung des Arzneimittels in Schwangerschaft und Stillzeit liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb in der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

4.7 Auswirkung auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

4.8 Nebenwirkungen

Keine bekannt.

Die Gebrauchsinformation enthält folgenden Patientenhinweis: *Bei der Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und medizinischen Rat einholen.*

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 anzeigen.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

4.9 Überdosierung

Es wurden keine Fälle von Überdosierungen berichtet. Aufgrund der Verdünnung der Wirkstoffe sind keine nachhaltigen Auswirkungen einer moderaten Überdosierung zu erwarten. Bei Einnahme erheblicher Menge ist der Alkoholgehalt zu beachten.

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Homöopathika und Anthroposophika
ATC Code: V60

Die Homöopathie versteht sich als Regulations-therapie. Die Wirksamkeit leitet sich aus den homöopathischen Arzneimittelbildern der Einzelbestandteile ab:

Coccus cacti (Cochenilla, Dactylopius coccus)
Entzündungen des Nasen-Rachen-Raumes, der Atemwege

Cuprum aceticum (Kupferacetat)
Asthma; Keuchhusten

Drosera (Sonnentau)
Entzündungen der Atemwege und besonders Keuchhusten

Hyoscyamus (Bilsenkraut)
Spastische Zustände der Atemwege

Quelle: Anwendungsgebiete nach den Monographien der Kommission D, veröffentlicht im Bundesanzeiger

5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Es liegen keine Daten zu den pharmakokinetischen Eigenschaften vor.

5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Für die Anwendung am Menschen sind keine besonderen Gefahren zu erwarten.

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Gereinigtes Wasser

6.2 Inkompatibilität

Nicht zutreffend

6.3 Dauer der Haltbarkeit

Originalpackung: 5 Jahre nach Herstellung
Nach Anbruch: 1 Jahr

6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Möglichst nicht in unmittelbarer Nähe starker elektromagnetischer Felder (Fernseher, Computerbildschirme, Mikrowellenherde) lagern.

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Braunglasflaschen mit Tropfeinsatz

50 ml Mischung zum Einnehmen (N1)
100 ml Mischung zum Einnehmen (N2)

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung

Keine besonderen Anforderungen

7. INHABER DER ZULASSUNG

meta Fackler Arzneimittel GmbH
Philipp-Reis-Straße 3
31832 Springe
Telefon: 05041 9440-0 • Telefax: 05041 9440-49
E-Mail: kontakt@metafackler.de

8. ZULASSUNGSNUMMER

Zul.-Nr. 6884157.00.00

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/ VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

14.11.2007

10. STAND DER INFORMATION

Februar 2022

11. VERSCHREIBUNGS-/APOTHEKENPFLICHTIG

Apothekenpflichtig


metatursolvent[®]
Hustentropfen – natürlich kompetent



Hustenfrei
durchstarten!

„Liebe und Husten kann
man nicht verstecken.“

Ovid 43 v. Chr.–18 n. Chr.

