



- 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS**  
Pascorenal® N  
Homöopathisches Arzneimittel
- 2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG**  
10 g (= 11,1 ml) enthalten:  
Wirkstoffe:  
Apis mellifica Dil. D4 1,5 g  
Balsamum copaivae (HAB 1934) Dil. D3 [HAB, V. 5a, Dil. D1 mit wasserfreiem Ethanol] 1,5 g  
Apocynum Dil. D1 1,0 g  
Equisetum hiemale (HAB 1934) Ø (HAB, Vorschrift 2a) 2,0 g  
Helleborus Dil. D2 1,0 g  
Petroselinum Ø 1,5 g  
Sarsaparilla Ø 1,5 g
- Enthält 59 mg Alkohol (Ethanol) pro 5 Tropfen .  
1 g Pascorenal® N entspricht 50 Tropfen.  
Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.
- 3. DARREICHUNGSFORM**  
Mischung
- 4. KLINISCHE ANGABEN**
- 4.1 Anwendungsgebiete**  
Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Unterstützende Behandlung bei Nierenfunktionsstörungen.
- 4.2 Dosierung und Art der Anwendung**  
Dosierung:  
Soweit nicht anders verordnet:  
Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren:  
1- bis 3-mal täglich je 5 Tropfen.  
Kleinkinder vom 1. bis 6. Lebensjahr:  
Nehmen 1- bis 3-mal täglich 2-3 Tropfen ein.  
Kinder zwischen dem 6. und 12. Lebensjahr:  
Nehmen 1- bis 3-mal täglich 3-4 Tropfen ein.  
Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.
- Dauer der Anwendung**  
Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne medizinischen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.
- 4.3 Gegenanzeigen**  
Überempfindlichkeit gegen Bienengift, gegen einen der Wirkstoffe oder gegen einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. Alkoholranke.
- Kinder**  
Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Säuglingen liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter einem Jahr nicht angewendet werden.

- 4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**  
Der Patient wird in der Packungsbeilage auf Folgendes hingewiesen:  
Bei Blut im Urin, bei Fieber, bei Harnverhaltung, bei Wassereinlagerungen, bei andauernden oder starken Schmerzen in der Lendengegend oder bei unklaren Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden.  
Dieses Arzneimittel enthält 59 mg Alkohol (Ethanol) pro 5 Tropfen. Die Menge in 5 Tropfen dieses Arzneimittels entspricht weniger als 2 ml Bier oder 1 ml Wein. Die geringe Alkoholmenge dieses Arzneimittels hat keine wahrnehmbaren Auswirkungen. .
- 4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen**  
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.
- 4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit**  
Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen zur Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte das Arzneimittel nur nach Rücksprache mit dem Arzt eingenommen werden. Untersuchungen zur Beeinflussung der Fertilität liegen nicht vor.
- 4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**  
Keine bekannt, aufgrund der wirksamen Bestandteile auch nicht zu erwarten.
- 4.8 Nebenwirkungen**  
Keine bekannt.  
Der Patient liest in der Packungsbeilage: Hinweise: Bei der Einnahme eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen.  
Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.
- Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen**  
Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung 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**  
Intoxikationen mit Pascorenal® N sind nicht bekannt und auch aufgrund der arzneilich wirksamen Bestandteile nicht zu erwarten.
- 5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN**
- 5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften**  
Entfällt.
- 5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften**  
Entfällt.
- 5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit**  
Entfällt.
- 6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**
- 6.1 Liste der sonstigen Bestandteile**  
Keine.
- 6.2 Inkompatibilitäten**  
Nicht zutreffend.
- 6.3 Dauer der Haltbarkeit**  
5 Jahre
- 6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung**  
Nicht über 25 °C aufbewahren.  
Bei Pascorenal® N können auf Grund des hohen Gehaltes an Urinkturen natürliche Trübungen und Ausflockungen auftreten. Bitte schütteln Sie in diesem Fall den Inhalt der Flasche kurz auf und bewahren Sie die Flasche nach Gebrauch stets gut verschlossen und vor Licht geschützt auf.
- 6.5 Art und Inhalt des Behältnisses**  
Braune Glasflasche mit gelbbrauner Flüssigkeit.  
Originalpackungen mit  
20 ml (N1)  
50 ml (N1)  
100 ml (N2)  
Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.
- 6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung**  
Keine besonderen Anforderungen.
- 7. INHABER DER ZULASSUNG**  
Pascoe  
pharmazeutische Präparate GmbH  
Schiffenberger Weg 55  
D-35394 Gießen  
bzw. Großempfängerpostleitzahl  
D-35383 Gießen  
Telefon +49 (0)641/79 60-0  
Telefax +49 (0)641/79 60-1 09  
Internet: www.pascoe.de  
E-Mail: info@pascoe.de
- 8. ZULASSUNGSNUMMER**  
6736557.00.00
- 9. DATUM DER ERTEILUNG DER VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG**  
14.09.2005
- 10. STAND DER INFORMATION**  
01 / 2023



---

**11. VERKAUFSABGRENZUNG**  
Apothekenpflichtig.