

GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR ANWENDER

DiaCard Dragees

Wirkstoffe: Trockenextrakt aus Weißdornblättern mit Blüten, Magnesiumbis(hydrogen-DL-aspartat) 4 H₂O, Kaliumhydrogen-DL-aspartat 0,5 H₂O

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nach 14 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt .

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist DiaCard Dragees und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von DiaCard Dragees beachten?
3. Wie ist DiaCard Dragees einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist DiaCard Dragees aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. WAS IST DiaCard Dragees UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

DiaCard Dragees sind ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel zur Anwendung bei beginnender Leistungsverminderung des Herzens mit Symptomen wie Abgeschlagenheit und Müdigkeit bei Belastung.

Dieses Arzneimittel ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel, das ausschließlich auf Grund langjähriger Verwendung für die genannten Anwendungsgebiete registriert ist.

Wenn Sie sich nach 14 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON DiaCard Dragees BEACHTEN?

DiaCard Dragees darf nicht eingenommen werden

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen die Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker bevor Sie DiaCard Dragees einnehmen.

Bei Schmerzen in der Herzgegend, die in die Arme, den Oberbauch oder in die Halsgegend ausstrahlen können, oder bei Atemnot sowie bei Ansammlung von Wasser in den Beinen muss sofort ein Arzt aufgesucht werden.

Kinder und Jugendliche

Da keine ausreichenden Daten vorliegen, wird die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren nicht empfohlen.

Einnahme von DiaCard Dragees zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Bei gleichzeitiger Anwendung von DiaCard Dragees mit kaliumsparenden Entwässerungsmitteln oder ACE-Hemmern können zu hohe Kaliumspiegel im Blut auftreten. Zwischen Magnesium und Tetrazyklinen, Eisenpräparaten sowie Natriumfluorid kann es zu einer wechselseitigen Behinderung der Resorption kommen. In diesem Fall sollte die Anwendung in einem zeitlichen Abstand von 2-3 Stunden erfolgen.

Bei gleichzeitiger Anwendung anderer kalium- oder magnesiumhaltiger Arzneispezialitäten ist die Menge an Kalium bzw. Magnesium, die in DiaCard Dragees enthalten ist, zu berücksichtigen.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Da keine ausreichenden Daten vorliegen, wird die Anwendung dieses Arzneimittels in der Schwangerschaft und Stillzeit nicht empfohlen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es wurden keine Untersuchungen zu den Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen durchgeführt.

Dieses Arzneimittel enthält Saccharose

Dieses Arzneimittel enthält 128,4 mg Saccharose (Zucker) pro überzogener Tablette. Bitte nehmen Sie DiaCard Dragees erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden.

3. WIE IST DiaCard Dragees EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Erwachsene:
3mal täglich 1-2 überzogene Tabletten

Art der Anwendung

Zum Einnehmen.
DiaCard Dragees sollten unzerkaut und mit ausreichend Flüssigkeit (z.B. 1 Glas Wasser) eingenommen werden.

Dauer der Anwendung

Wenn Sie sich nach 14 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Da keine ausreichenden Daten vorliegen, wird die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren nicht empfohlen.

Wenn Sie eine größere Menge DiaCard Dragees eingenommen haben, als Sie sollten

Es sind keine Fälle von Überdosierung bekannt.

Wenn Sie die Einnahme von DiaCard Dragees vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Keine bekannt.

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 über das nationale Meldesystem anzeigen.

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen
Traisengasse 5
1200 WIEN
ÖSTERREICH
Fax: + 43 (0) 50 555 36207
Website: <http://www.basg.gv.at/>

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

5. WIE IST DiaCard Dragees AUFZUBEWAHREN?

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.
Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton bzw. der Blisterpackung angegebenen Verfalldatum (Verw. bis) nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was DiaCard Dragees enthält

Die Wirkstoffe sind pro Tablette:

40 mg Trockenextrakt aus Weißdornblättern mit Blüten (Crataegi folium cum flore, Droge-Extrakt-Verhältnis 4-7:1, Auszugsmittel Methanol 70 % (V/V))

150 mg Magnesiumbis(hydrogen-DL-aspartat) 4 H₂O
(entspr. 0,415 mmol = 0,83 mval = 10,1 mg Mg²⁺)

150 mg Kaliumhydrogen-DL-aspartat 0,5 H₂O
(entspr. 0,83 mmol = 0,83 mval = 32,5 mg K⁺)

Die sonstigen Bestandteile sind:

Maltodextrin, hochdisperses Siliciumdioxid, mikrokristalline Cellulose, Crospovidon (Typ A), Copovidon, Talkum, Macrogol 6000, Magnesiumstearat, Sucrose (Saccharose), Calciumcarbonat, Titandioxid E 171, Eisenoxid rot E 172, Hypromellose, Povidon (K 25), Povidon (K 90), Macrogol 35000, Basisches Butylmethacrylat Copolymer (Eudragit E 100), Methacrylsäure-Methylmethacrylat Copolymer (1:1) (Eudragit L), Carnaubawachs, gebleichtes Wachs

Wie DiaCard Dragees aussieht und Inhalt der Packung

DiaCard Dragees sind dunkelrosa, glänzende, runde, überzogene Tabletten und in PVC/PVDC-Aluminium-Blisterpackungen eingesiegelt.

Originalpackungen mit 30, 50, 60, 90, 100 überzogenen Tabletten.
Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer :
Diapharm GmbH & Co. KG
Hafenweg 18-20
48155 Münster
Deutschland
Telefon: +(49) 251 60935 - 0
Email: info@diapharm.de

Hersteller:
Diapharm GmbH & Co. KG
Würzburger Str. 3
26121 Oldenburg
Deutschland

Reg.-Nr.: HERB-00053

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im November 2016