Gebrauchsinformation

Liebe Patientin, lieber Patient,

bitte lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben und sollte deshalb nicht an Dritte weitergegeben werden.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

Die Packungsbeilage beinhaltet:

- 1. Was ist Anaemodoron® Rh D2 und wofür wird es angewendet?
- 2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Anaemodoron® Rh D2 beachten?
- 3. Wie ist Anaemodoron® Rh D2 einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Was ist sonst noch wichtig?

Anaemodoron® Rh D2 Mischung

Wirkstoffe: Fragaria vesca, Fructuarium Rh D2; Urtica dioica, Planta tota Rh D2.

1. Was ist Anaemodoron® Rh D2 und wofür wird es angewendet?

Anaemodoron® Rh D2 ist ein anthroposophisches Arzneimittel.

Anwendungsgebiete

Gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis gehören zu den Anwendungsgebieten: Anregung der Eisenverwertung bei Blutarmut (anämischen Zuständen), Anregung des Aufbaus bei Erschöpfungszuständen sowie bei funktionellen oder organischen Störungen im Verdauungssystem.

2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Anaemodoron® Rh D2 beachten?

Anaemodoron® Rh D2 darf nicht angewendet werden,

wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Erdbeeren (Fragaria vesca) sind.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Die Anwendung des Arzneimittels bei Blutarmut sollte nicht ohne ärztlichen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere vom Arzt verordnete Arzneimittel. Bei anhaltenden Schwächezuständen, schwarzem Stuhlgang, Blut im Stuhl, Entfärbung des Stuhls, Gewichtsabnahme sowie allen anhaltenden und unklaren Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden.

Kinder

Bei Kindern unter 12 Jahren soll Anaemodoron Rh D2 nicht angewendet werden, da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wie alle Arzneimittel sollte Anaemodoron® Rh D2 in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln

Keine bekannt

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

3. Wie ist Anaemodoron® Rh D2 einzunehmen?

Nehmen Sie Anaemodoron® Rh D2 immer genau nach der Anweisung Ihres Arztes ein.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:

1 - 3 mal täglich 10 - 20 Tropfen einnehmen.

Dauer der Anwendung

Die Behandlung einer akuten Erkrankung sollte nach 2 Wochen abgeschlossen sein. Tritt innerhalb von 13 Tagen keine Besserung ein, ist ein Arzt aufzusuchen. Die Dauer der Behandlung von chronischen Krankheiten erfordert eine Absprache mit dem Arzt.

Wenn Sie die Einnahme von Anaemodoron® Rh D2 vergessen haben:

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

Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich bei der Anwendung dieses Arzneimittels nicht ganz sicher sind.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Anaemodoron® Rh D2 Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

In seltenen Fällen können Überempfindlichkeitsreaktionen auftreten. In diesen Fällen ist das Arzneimittel abzusetzen und ein Arzt aufzusuchen.

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.

5. Was ist sonst noch wichtig?

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Etikett und der Faltschachtel angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Aufbewahrungsbedingungen

Nach Anbruch der Packung ist das Präparat bei 2 °C – 8 °C aufzubewahren und 3 Wochen haltbar.

Zusammensetzung

10 g (= 10 ml) enthalten: Wirkstoffe: Fragaria vesca, Fructuarium Rh Dil. D2 (HAB, V. 21) 5 g / Urtica dioica, Planta tota Rh Dil. D2 (HAB, V. 21) 5 g. Die Bestandteile werden über die beiden letzten Stufen gemeinsam potenziert.

1 ml entspricht ca. 16 Tropfen.

Darreichungsform und Packungsgröße

20 ml Mischung

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Weleda AG, Postfach 1320, D-73503 Schwäbisch Gmünd Tel.: 07171 / 919-414, Fax: 07171 / 919-200, E-Mail: dialog@weleda.de

Stand der Information: November 2013