

## **Wortlaut der für die Packungsbeilage vorgesehenen Angaben**

### **Gebrauchsinformation: Information für Patienten**

#### **Anklam Hustendragee**

75 mg Thymiankraut-Trockenextrakt, 37,5 mg Primelwurzel-Trockenextrakt

Überzogene Tablette

Zur Anwendung bei Jugendlichen ab 12 Jahren und Erwachsenen

#### **Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.**

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. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich schlechter fühlen oder nach 7 Tagen nicht besser fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

#### **Was in dieser Packungsbeilage steht**

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

#### **1. Was ist Anklam Hustendragee und wofür wird es angewendet?**

Anklam Hustendragee ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel aus Thymiankraut-Trockenextrakt und Primelwurzel-Trockenextrakt.

Anklam Hustendragee wird traditionell als schleimlösendes Mittel bei Husten im Rahmen von Erkältungen bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren angewendet. Das Arzneimittel ist ein traditionelles Arzneimittel, das ausschließlich auf Grund langjähriger Anwendung für das Anwendungsgebiet registriert ist.

Der Anwender sollte bei fortdauernden Krankheitssymptomen oder beim Auftreten anderer als der in der Packungsbeilage erwähnten Nebenwirkungen einen Arzt oder eine andere in einem Heilberuf tätige qualifizierte Person konsultieren.

## **2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Anklam Hustendragee beachten?**

### **Anklam Hustendragee darf nicht eingenommen werden,**

- wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe Thymiankraut-Trockenextrakt oder Primelwurzel-Trockenextrakt oder andere Pflanzen aus der Familie der Lamiaceae oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Anklam Hustendragee sollte mit Vorsicht bei Patienten mit Gastritis (Magenschleimhautentzündung) oder Magengeschwür (Magengeschwür) angewendet werden.

Patienten mit der seltenen, hereditären (erblichen) Fruktoseintoleranz, Glucose-Galaktose Malabsorption (Verwertungsstörung) oder Sucrase-Isomaltase Mangel sollten Anklam Hustendragee nicht einnehmen.

Bei Beschwerden, die länger als eine Woche andauern oder bei Auftreten von Atemnot, Fieber oder eitrigem Auswurf, sollte umgehend ein Arzt aufgesucht werden.

### **Kinder**

Die Anwendung von Anklam Hustendragee wird bei Kindern unter 12 Jahren nicht empfohlen, weil keine ausreichenden Daten vorliegen.

### **Einnahme von Anklam Hustendragee zusammen mit anderen Arzneimitteln**

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

Es wurden keine Studien zur Erfassung von Wechselwirkungen durchgeführt. Es sind keine Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln bekannt.

### **Einnahme von Anklam Hustendragee zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol**

Es sind keine Wechselwirkungen bekannt.

### **Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit**

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.

Wegen fehlender Daten wird die Anwendung während der Schwangerschaft und Stillzeit nicht empfohlen.

Es liegen keine Daten zur Fortpflanzungsfähigkeit vor.

### **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

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

### **Anklam Hustendragee enthält Glucose und Sucrose (Zucker)**

Bitte nehmen Sie Anklam Hustendragee erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

### **3. Wie ist Anklam Hustendragee 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 für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren beträgt 3-mal täglich 1 überzogene Tablette. Unzerkaut mit reichlich Flüssigkeit (z.B. ein Glas Wasser) einnehmen.

#### **Anwendung bei Kindern unter 12 Jahren**

Die Anwendung von Anklam Hustendragee wird bei Kindern unter 12 Jahren nicht empfohlen, weil keine ausreichenden Daten vorliegen.

#### **Anwendung bei Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion oder eingeschränkter Nierenfunktion oder Anwendung bei älteren Patienten (über 65 Jahre)**

Es liegen keine Daten für spezielle Dosierungsempfehlungen für diese Patientengruppen vor.

#### **Art der Anwendung**

Zum Einnehmen

#### **Dauer der Anwendung:**

Bei Beschwerden, die länger als eine Woche andauern, sollte ein Arzt aufgesucht werden.

#### **Wenn Sie eine größere Menge von Anklam Hustendragee eingenommen haben, als Sie sollten**

Vergiftungen in Folge einer Überdosierung sind nicht bekannt. Möglicherweise treten die unten aufgeführten Nebenwirkungen verstärkt auf.

#### **Wenn Sie die Einnahme von Anklam Hustendragee vergessen haben**

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Setzen Sie die Einnahme mit der nächsten Dosis fort, so wie von Ihrem Arzt verordnet oder in der Packungsbeilage beschrieben.

#### **Wenn Sie die Einnahme von Anklam Hustendragee abbrechen**

Die Einnahme von Anklam Hustendragee kann jederzeit beendet werden.

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.

Bei Anklam Hustendragee wurden folgende Nebenwirkungen beobachtet:

Die Häufigkeit der Nebenwirkungen ist nicht bekannt: Es kann zu Magenbeschwerden und Übelkeit kommen.

#### **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

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte  
Abt. Pharmakovigilanz  
Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3  
D-53175 Bonn  
Website: <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.

#### **5. Wie ist Anklam Hustendragee aufzubewahren?**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht über 30°C aufbewahren.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

#### **6. Inhalt der Packung und weitere Informationen**

##### **Was Anklam Hustendragee enthält**

Die Wirkstoffe pro Stück überzogene Tablette sind:  
75 mg Trockenextrakt aus Thymiankraut (*Thymus vulgaris* L. und/oder *Thymus zygis* L., herba) (6-10:1), Auszugsmittel: Ethanol 70% V/V und  
37,5 mg Trockenextrakt aus Primelwurzel (*Primula veris* L. und/oder *Primula elatior* Hill, radix) (3,5-4,5:1). Auszugsmittel: Wasser.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Mikrokristalline Cellulose,  
Sucrose,  
Talkum,  
Calciumcarbonat,  
Maltodextrin,  
Croscarmellose-Natrium,  
sprühgetrocknetes Arabisches Gummi,  
sprühgetrockneter Glucose-Sirup,

Titandioxid E 171,  
hochdisperses Siliciumdioxid,  
Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich],  
Tragant,  
gebleichtes Wachs,  
Carnaubawachs,  
gebleichter, wachsfreier Schellack.

### **Wie Anklam Hustendragee aussieht und Inhalt der Packung**

Anklam Hustendragee überzogene Tabletten sind rund und weiß mit glatter Oberfläche und einem Durchmesser von 11,7 mm.

Originalverpackung mit 30, 60 oder 120 überzogenen Tabletten.

### **Pharmazeutischer Unternehmer**

mediconomics GmbH  
Misburger Str. 81B, 30625 Hannover  
Tel.: 05115609980, Fax: 051156099820  
info@mediconomics.com

### **Hersteller**

Wiewelhove GmbH  
Dörnebrink 19, 49479 Ibbenbüren

**Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen**

Österreich: Anklam Hustendragee

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im März 2019.**