

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 darf nicht an Dritte weitergegeben werden. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese dasselbe Krankheitsbild haben wie Sie.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

Die Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist Bryonia / Spongia comp. und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Bryonia / Spongia comp. beachten?
3. Wie ist Bryonia / Spongia comp. einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Was ist sonst noch wichtig?

**Bryonia / Spongia comp.
Mischung**

1. Was ist Bryonia / Spongia comp. und wofür wird es angewendet?

Bryonia / Spongia comp. ist ein anthroposophisches Arzneimittel bei Erkältungskrankheiten.

Anwendungsgebiete

Gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis gehören zu den Anwendungsgebieten: fieberhaft-katarrhalische Erkältungskrankheiten.

2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Bryonia / Spongia comp. beachten?

Bryonia / Spongia comp. darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie überempfindlich gegen Bienengift oder Jod sind.

Alkoholranke dürfen Bryonia / Spongia comp. wegen des Alkoholgehaltes nicht einnehmen, Leberranke erst nach Rücksprache mit dem Arzt. Eine Rücksprache mit dem Arzt ist auch erforderlich, wenn Sie an einer Schilddrüsenerkrankung leiden.

Schwangerschaft und Stillzeit

Während der Schwangerschaft und in der Stillzeit sollte Bryonia / Spongia comp. wegen des Alkoholgehaltes und da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen, nicht eingenommen werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Bei Beschwerden, die länger als 3 Tage anhalten, bei Atemnot, Fieber oder eitrigem oder blutigem Auswurf suchen Sie bitte einen Arzt auf.

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.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Wichtige Informationen über bestimmte Bestandteile von Bryonia / Spongia comp.

Dieses Arzneimittel enthält 35 Vol.-% Alkohol.

3. Wie ist Bryonia / Spongia comp. einzunehmen?

Nehmen Sie Bryonia / Spongia comp. immer genau nach der Anweisung Ihres Arztes ein.

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

Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren	10 Tropfen
Schulkinder bis 12 Jahre	8 – 10 Tropfen
Kleinkinder bis 6 Jahre	5 – 8 Tropfen
Säuglinge	3 Tropfen

Im akuten Stadium fieberhaft-katarrhalischer Erkältungskrankheiten sollte die Einnahme alle 2 Stunden, höchstens jedoch 6 mal täglich, erfolgen, nach dem Abklingen der akuten Phase 3 mal täglich.

Nehmen Sie die Tropfen am besten mit Wasser verdünnt ein.

Dauer der Anwendung

Bei Säuglingen darf die Anwendungsdauer aufgrund des Bestandteils Bryonia (Zaunrübe) 6 Tage nicht überschreiten. Die Behandlung einer akuten Erkrankung sollte nach 2 Wochen abgeschlossen sein. Tritt innerhalb von 2 – 5 Tagen keine Besserung ein, ist ein Arzt aufzusuchen.

Wenn Sie die Einnahme von Bryonia / Spongia comp. vergessen haben:

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

Wenn Kinder versehentlich größere Mengen des Arzneimittels eingenommen haben, kann es zu Unruhe und zum Auftreten von Pupillenerweiterung (Mydriasis), Gesichtsröte und trockenen Schleimhäuten kommen, weshalb ein Arzt aufgesucht werden soll, der über eventuell einzuleitende Maßnahmen entscheidet.

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?

Es sind keine Nebenwirkungen 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 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.

Zusammensetzung

10 g (= 10,5 ml) enthalten: Wirkstoffe: Apis mellifica Dil. D3 [D3 mit Ethanol 43 % (m/m)] 2,5 g / Belladonna Dil. D3 [D2 mit Ethanol 30 % (m/m), D3 mit Ethanol 15 % (m/m)] 2,5 g / Bryonia Dil. D3 [D2 mit Ethanol 30 % (m/m), D3 mit Ethanol 15 % (m/m)] 2,5 g / Spongia Dil. D3 [D3 mit Ethanol 43 % (m/m)] 2,5 g.

1 g Bryonia / Spongia comp. entspricht ca. 40 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 2017