

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

Pertudoron® 1

Mischung

1. Was ist Pertudoron® 1 und wofür wird es angewendet?

Pertudoron® 1 ist ein anthroposophisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Atemwege.

Anwendungsgebiete

Gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis gehören zu den Anwendungsgebieten Keuchhusten, Krampfhusten, spastische Bronchitis.

2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Pertudoron® 1 beachten?

Pertudoron® 1 darf nicht eingenommen werden,
wenn Sie überempfindlich gegen Chinin sind.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Die Anwendung des Arzneimittels sollte nicht ohne ärztlichen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere vom Arzt verordnete Medikamente. Bei länger anhaltenden Beschwerden, bei Atemnot, bei Fieber oder eitrigem Auswurf sollte ein Arzt aufgesucht werden.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wie alle Arzneimittel sollte Pertudoron® 1 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.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Wichtige Informationen über bestimmte Bestandteile von Pertudoron® 1

Dieses Arzneimittel enthält 47 Vol.-% Alkohol.

3. Wie ist Pertudoron® 1 einzunehmen?

Nehmen Sie Pertudoron® 1 immer genau nach der Anweisung Ihres Arztes ein.

Pertudoron® 1 wird mit Wasser verdünnt eingenommen.

In der Regel erfolgt die Einnahme im Wechsel mit Pertudoron® 2 und zwar entsprechend dem Alter und dem Krankheitsstadium in unterschiedlicher Menge und Häufigkeit.

| | Einzel-dosis | Häufigkeit im <u>akuten Stadium</u> im Wechsel mit Pertudoron® 2 | Häufigkeit <u>nach</u> fortschreitender <u>Besserung</u> |
|---|----------------|---|--|
| Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren | 5 – 10 Tropfen | stündlich | 2 – 3 mal täglich |
| Schulkinder von 6 – 12 Jahren | 5 Tropfen | stündlich | 2 – 3 mal täglich |
| Kleinkinder von 1 – 5 Jahren | 5 Tropfen | alle 2 Stunden | 2 – 3 mal täglich |
| Säuglinge im 1. Lebensjahr | 3 Tropfen | alle 3 Stunden | 2 – 3 mal täglich |

Dauer der Anwendung:

Die Behandlung einer akuten Erkrankung sollte nach 2 Wochen abgeschlossen sein. Tritt innerhalb von 2 – 5 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 Pertudoron® 1 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 Pertudoron® 1 Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Sehr selten können Überempfindlichkeitsreaktionen auftreten.

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 (= 10,7 ml) enthalten: Wirkstoffe: Belladonna Dil. D3 1 g / China, ethanol. Decoctum Dil. D3 1 g / Coccus cacti Dil. D3 1 g / Drosera Dil. D1 0,5 g / Ipecacuanha, ethanol. Decoctum Dil. D3 1 g / Mephitis putorius (HAB 34) Dil. D5 [HAB, V. 5a, Lösung D2 mit Ethanol 86 % (m/m)] 1 g / Veratrum album, ethanol. Decoctum Dil. D3 1 g.
Sonstige Bestandteile: Ethanol 94 % (m/m), Gereinigtes Wasser.

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: April 2014