

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

**Pneumodoron® 1
Mischung**

Wirkstoffe: Aconitum napellus D2, Bryonia D2.

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

Pneumodoron® 1 ist ein anthroposophisches Arzneimittel bei fieberhafter Bronchitis.

Anwendungsgebiete

Gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis gehören zu den Anwendungsgebieten: Grippale Infekte, fieberhafte Bronchitis, zur unterstützenden Behandlung bei Lungentzündung, auch mit Beteiligung des Rippenfells (Pleuropneumonie).

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

Pneumodoron® 1 Mischung darf nicht angewendet werden

bei Säuglingen im 1. Lebensjahr.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Bei Fieber, das über 39° C ansteigt, bei blutigem oder eitrigem Auswurf ist ein Arzt aufzusuchen. Die Behandlung von Lungen- und Rippenfellentzündungen mit dem Arzneimittel sollte nicht ohne ärztlichen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere, vom Arzt diesbezüglich verordnete Arzneimittel.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wie alle Arzneimittel sollte Pneumodoron® 1 in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt eingenommen 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 Pneumodoron® 1

Dieses Arzneimittel enthält 36 Vol.-% Alkohol.

3. Wie ist Pneumodoron® 1 einzunehmen?

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

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

Im akuten Zustand mit Pneumodoron® 2 im Wechsel stündlich 5 – 10 Tropfen einnehmen;

Kleinkinder von 1 – 5 Jahren erhalten 3 – 5 Tropfen.

Nehmen Sie nicht mehr als 6 Einzeldosen Pneumodoron® 2 pro Tag ein.

Nehmen Sie die Tropfen am besten mit Wasser verdünnt ein.

Dauer der Anwendung

Die Behandlung einer akuten Erkrankung sollte nach 2 Wochen abgeschlossen sein. Tritt innerhalb von 3 Tagen keine Besserung ein, so ist ein Arzt aufzusuchen. Die Dauer der Behandlung chronischer Erkrankungen erfordert eine Absprache mit dem Arzt.

Wenn Sie die Einnahme von Pneumodoron® 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?

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: Aconitum napellus Dil. D2 [D2 mit Ethanol 30 % (m/m)] 0,5 g / Bryonia Dil. D2 [D2 mit Ethanol 30 % (m/m)] 1 g.

Sonstiger Bestandteil: Ethanol 30 % (m/m).

1 ml entspricht ca. 46 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: Mai 2014