

**Liebe Patientin, lieber Patient,**

**bitte lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung 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 Pyromorphit D8 und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Pyromorphit D8 beachten?
3. Wie ist Pyromorphit D8 anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Was ist sonst noch wichtig?

**Pyromorphit D8  
Flüssige Verdünnung zur Injektion**

**1. Was ist Pyromorphit D8 und wofür wird es angewendet?**

Pyromorphit D8 ist ein anthroposophisches Arzneimittel.

**Anwendungsgebiete**

Gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis gehören zu den Anwendungsgebieten: Anregung der Knochenaufbau- und Gestaltungskräfte bei Osteoporose, Begleitbehandlung bei Knochenmetastasen, insbesondere auch schmerzhafte Formen.

**2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Pyromorphit D8 beachten?**

**Pyromorphit D8 darf nicht angewendet werden,**  
wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber Milchprotein sind.

**Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

Die Anwendung dieses Arzneimittels sollte nicht ohne ärztlichen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere vom Arzt verordnete Arzneimittel. Bei Auftreten von Knochenschmerzen; Übelkeit und Herzrhythmusstörungen als Folge eines durch vermehrten Knochenabbau erhöhten Kalziumspiegels im Blut sowie bei allen anhaltenden und unklaren Beschwerden ist die sofortige Konsultation eines Arztes erforderlich.

**Kinder**

Bei Kindern unter 12 Jahren sollte Pyromorphit D8 nicht angewendet werden, da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen.

**Schwangerschaft und Stillzeit**

Wie alle Arzneimittel sollte Pyromorphit D8 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 anwenden bzw. vor kurzem angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

### **3. Wie ist Pyromorphit D8 anzuwenden?**

Wenden Sie Pyromorphit D8 immer genau nach der Anweisung Ihres Arztes an.

*Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren:*

2 mal wöchentlich bis 1 mal täglich 1 ml subcutan injizieren.

Die subcutane Injektion erfolgt in der Regel in den Oberschenkel oder die Oberarmaußenseite bzw. in die Bauchregion. Nach Säuberung der Einstichstelle (z.B. durch Abreiben mit 70%igem Alkohol) eine Hautfalte bilden und die Injektionsnadel schräg einstechen. Den Spritzenstempel leicht zurückziehen. Sollte Blut erscheinen, wurde ein Blutgefäß getroffen. Die Injektion in diesem Fall an einer anderen Stelle wiederholen. Wenn kein Blut erscheint, langsam injizieren, anschließend die Nadel herausziehen und auf die Einstichstelle kurz mit einem Tupfer drücken.

Es wird in jedem Fall empfohlen, die Injektionstechnik durch eine darin erfahrene Person zu erlernen.

#### *Dauer der Anwendung*

Die Dauer der Behandlung chronischer Erkrankungen erfordert eine Absprache mit dem Arzt.

*Wenn Sie die Anwendung von Pyromorphit D8 vergessen haben:*

Verwenden Sie nicht die doppelte Dosis, wenn Sie die vorherige Anwendung 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?**

Lactose enthält geringe Mengen Milchprotein und kann deshalb allergische Reaktionen hervorrufen.

#### **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](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. Was ist sonst noch wichtig?**

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

#### **Zusammensetzung**

1 Ampulle enthält: Wirkstoff: Pyromorphit Dil. D8 aquos. 1 ml.  
Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

#### **Darreichungsform und Packungsgröße**

8 Ampullen zu 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion

#### **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](mailto:dialog@weleda.de)

**Stand der Information:** November 2014