

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

**Rheumodoron® 1
Mischung**

Wirkstoffe: Aconitum napellus D3, Arnica, Planta tota D1, Bryonia D2.

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

Rheumodoron® 1 ist ein anthroposophisches Arzneimittel bei rheumatischen Erkrankungen.

Anwendungsgebiete

Gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis gehören zu den Anwendungsgebieten Erkrankungen des rheumatischen Formenkreises, insbesondere subakuter Gelenkrheumatismus, aber auch entzündliche Gelenk- und Bindegewebserkrankungen anderer Herkunft.

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

Rheumodoron® 1 darf nicht angewendet werden

bei Überempfindlichkeit gegen Arnika und andere Korbblütler.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Bei akuten Zuständen die z.B. mit Rötung, Schwellung oder Überwärmung von Gelenken einhergehen, sowie bei andauernden oder häufig wiederkehrenden Beschwerden ist ein Arzt aufzusuchen.

Kinder

Rheumodoron® 1 sollte bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden, da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wie alle Arzneimittel sollte Rheumodoron® 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 Rheumodoron® 1

Dieses Arzneimittel enthält 30 Vol.-% Alkohol.

3. Wie ist Rheumodoron® 1 einzunehmen?

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

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

Soweit nicht anders verordnet, wird Rheumodoron® 1 anfangs im stündlichen Wechsel mit Rheumodoron® 2 eingenommen, später erfolgt die Einnahme 3 mal täglich.

Die Einzeldosis beträgt für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren 5 – 10 Tropfen.

Nehmen Sie die Tropfen am besten mit Wasser verdünnt ein.

Dauer der Anwendung

Die Behandlung von chronischen Krankheiten erfordert eine Absprache mit dem Arzt.

Wenn Sie die Einnahme von Rheumodoron® 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 Rheumodoron® 1 Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bei sensibilisierten Personen können Überempfindlichkeitsreaktionen auftreten. Das Arzneimittel ist dann abzusetzen und ein Arzt aufzusuchen.

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 (= 10,4 ml) enthalten: Wirkstoffe: Aconitum napellus Dil. D3 [ab D2 mit Ethanol 30 % (m/m)] 1 g / Arnica, Planta tota Dil. D1 1 g / Bryonia Dil. D2 [D2 mit Ethanol 30 % (m/m)] 1 g.

Sonstige Bestandteile: Ethanol 94 % (m/m), Gereinigtes Wasser.

1 ml entspricht ca. 39 Tropfen.

Darreichungsform und Packungsgröße

50 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: Oktober 2013