

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



Tabletten

1. Was ist Erysidoron® 2 und wofür wird es angewendet?

Erysidoron® 2 ist ein anthroposophisches Arzneimittel bei Entzündungen. Es enthält die Wirkstoffe: Carbo Betulae und Sulfur D1.

Anwendungsgebiete

Gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis gehören zu den Anwendungsgebieten: nicht sehr heftige (subakute) und chronisch wiederkehrende Entzündungen, z. B. Akne, Furunkulose, Wundrose (Erysipel), Brustdrüsenentzündung (Mastitis).

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

Erysidoron® 2 darf nicht angewendet werden, wenn Sie überempfindlich gegenüber Weizenstärke sind.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Bei heftigen (akuten) entzündlichen Hautprozessen sowie bei Fieber, das länger als drei Tage bestehen bleibt oder über 39 °C ansteigt, halten Sie bitte Rücksprache mit einem Arzt; ebenso bei anhaltenden oder häufig wiederkehrenden Beschwerden.

Kinder

Erysidoron® 2 ist nicht für die Anwendung bei Säuglingen und Kleinkindern im 2. Lebensjahr geeignet, da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen.

Schwangerschaft und Stillzeit

Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln während der Schwangerschaft und in der Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

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.

Wichtige Informationen über bestimmte Bestandteile von Erysidoron® 2

Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie es daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Weizenstärke kann geringe Mengen an Gluten enthalten, die aber auch für Patienten, die an Zöliakie leiden, als verträglich gelten.

3. Wie ist Erysidoron® 2 einzunehmen?

Nehmen Sie Erysidoron® 2 immer genau nach der Anweisung Ihres Arztes ein.

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

- bei chronisch wiederkehrenden Entzündungen 1 - 3 mal täglich 1 - 2 Tabletten einnehmen.

- im subakuten Stadium gegebenenfalls mit Erysidoron® 1 im stündlichen Wechsel bis zu 6 mal täglich jeweils 1 Tablette einnehmen.

Kleinkinder vom 3. bis zum 6. Lebensjahr erhalten als Einzeldosis jeweils 1/2 Tablette, Schulkinder bis zum 12. Lebensjahr 1 Tablette.

Nehmen Sie die Tabletten mit etwas Flüssigkeit ein. Kleinkinder sollten zur leichteren Einnahme die Tabletten zerdrückt erhalten.

Wenn Sie die Einnahme von Erysidoron® 2 vergessen haben:

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

Dauer der Anwendung

Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt, insbesondere wenn im subakuten Stadium Erysidoron® 1 und 2 im stündlichen Wechsel eingenommen werden.

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 Erysidoron® 2 Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Weizenstärke kann Überempfindlichkeitsreaktionen hervorrufen.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine Nebenwirkung Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

5. Was ist sonst noch wichtig?

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

Zusammensetzung

1 Tablette enthält: Wirkstoff: Carbo Betulae 10 mg / Sulfur Trit. D1 20 mg.

Sonstige Bestandteile: Lactose-Monohydrat, Weizenstärke, Calciumbehenat, Mikrokristalline Cellulose.

Darreichungsform und Packungsgrößen

100 Tabletten, 250 Tabletten

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Weleda AG, Postfach 1320, D-73503 Schwäbisch Gmünd

Tel.: 07171/919-414, Fax: 07171/919-424, E-Mail: dialog@weleda.de

Stand der Information: Januar 2007