Meditonsin[®] Tropfen

Aconitinum D5/ Atropinum sulfuricum D5/ Hydrargyrum bicyanatum D8

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.
- Wenn Sie sich nach 3 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Meditonsin® und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Meditonsin® beachten?
- 3. Wie ist Meditonsin® einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Meditonsin® aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

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

Meditonsin® ist eine homöopathische Arzneispezialität.

Die Homöopathie versteht sich als Regulationstherapie.

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab.

Für dieses Arzneimittel sind folgende Anwendungsgebiete zugelassen:

- akute Beschwerden des Hals-, Nasen- und Rachenraumes
- beginnende Erkältungskrankheiten und grippale Infekte

Meditonsin® ist ein homöopathisches Kombinationsarzneimittel, das sich aus verschiedenen homöopathischen Einzelmitteln zusammensetzt, deren Arzneimittelbilder einander ergänzen.

Die Anwendung dieses homöopathischen Arzneimittels in den genannten Anwendungsgebieten beruht ausschließlich auf homöopathischer Erfahrung. Bei schweren Formen dieser Erkrankungen ist eine klinisch belegte Therapie angezeigt.

Dieses Arzneimittel wird angewendet bei Kindern ab 2 Jahren, Jugendlichen und Erwachsenen .

Wenn Sie sich nach 3 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Meditonsin® beachten?

Meditonsin® darf nicht eingenommen werden,

wenn Sie allergisch gegen Aconitinum, Atropinum sulfuricum, Hydrargyrum bicyanatum oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Meditonsin® einnehmen.

Bei Anwendung homöopathischer Arzneimittel können sogenannte Erstreaktionen auftreten. Solche Reaktionen klingen im Allgemeinen von selbst rasch wieder ab.

Aus grundsätzlichen Erwägungen sollte eine längerdauernde Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel von einem homöopathisch erfahrenen Arzt kontrolliert werden.

Die homöopathische Behandlung von akuten Beschwerden des Hals-, Nasen- und Rachenraumes, aufkommenden Erkältungskrankheiten und grippalen Infekten, sollte bei unklaren und schwerwiegenden Fällen, sowie bei längerem Krankheitsverlauf, durch einen homöopathischen Arzt erfolgen.

Kinder

Die Anwendung bei Kindern unter 2 Jahren wird aufgrund nicht ausreichender Daten nicht empfohlen.

Einnahme von Meditonsin® zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben, oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Es sind keine Wechselwirkungen bekannt.

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um

Daten über die Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit liegen nicht vor.

Stillzeit vor.

Bei der Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit ist Vorsicht geboten

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es wurden keine Studien zu den Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen durchgeführt.

Meditonsin® enthält Alkohol (Ethanol)

Meditonsin® enthält geringe Mengen an Alkohol, weniger als 100 mg pro Dosis.

3. Wie ist Meditonsin® einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren und Kinder von 6 bis 12 Jahren:

Üblicherweise 3mal täglich 5 Tropfen.

Bei sehr heftigen Beschwerden halbstündlich bis stündlich 5 Tropfen, jedoch höchstens 12mal täglich für max. 3 Tage.

Kinder von 2 bis 6 Jahren:

Üblicherweise 3mal täglich 2-3 Tropfen.

Bei sehr heftigen Beschwerden halbstündlich bis stündlich 2-3 Tropfen, jedoch höchstens 8mal täglich für max. 3 Tage.



Bei Nachlassen der Beschwerden sollte die Häufigkeit der Einnahme wieder reduziert werden.

Dieses Arzneimittel ist nicht zur Anwendung an Kindern bis zu 2 Jahren bestimmt (siehe Abschnitt 2).

Art der Anwendung:

Zum Einnehmen

Die Tropfen sind unverdünnt einzunehmen und einige Zeit im Mund zu belassen.

Die Einnahme erfolgt unabhängig von den Mahlzeiten.

Bei homöopathischen Arzneimitteln ist die Wirksamkeit bei Übereinstimmung von Krankheitsbild und Arzneimittelbild nicht so sehr an die Dosisgröße, sondern eher an die Häufigkeit der Dosiswiederholung gebunden. Meditonsin® sollte möglichst frühzeitig – "beim ersten Kratzen im Hals" eingenommen

Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.

Dauer der Anwendung:

Wenn vom Arzt nicht anders verordnet, sollte Meditonsin® nicht länger als 1 Woche eingenommen

Wenn Sie sich nach 3 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Anwendung bei Kindern

Die Anwendung bei Kindern unter 2 Jahren wird aufgrund nicht ausreichender Daten nicht empfohlen.

Wenn Sie eine größere Menge von Meditonsin® eingenommen haben, als Sie sollten

Bei extremer Überdosierung (mehr als eine Originalpackung zu 70 g) – insbesondere bei Kindern – ist der Arzt aufzusuchen (Gefahr einer Alkoholisierung).

Wenn Sie die Einnahme von Meditonsin® vergessen haben

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

Dosieren Sie die Tropfen weiter wie oben angegeben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem

Es kann zu vermehrtem Speichelfluss kommen. In diesem Fall ist das Arzneimittel abzusetzen.

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 über das nationale Meldesystem anzeigen:

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Traisengasse 5

1200 WIFN

ÖSTERREICH

Fax: + 43 (0) 50 555 36207

Website: http://www.basg.gv.at/

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Meditonsin® aufzubewahren?

Für das ungeöffnete Arzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Nach Anbruch nicht über 25°C lagern.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Behältnis nach "Verwendbar bis:" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Haltbarkeit nach Anbruch:

6 Monate

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden.

Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Meditonsin® enthält

- Die Wirkstoffe sind:

100 g enthalten:

Aconitinum D5 10 g

Atropinum sulfuricum D5 50 g

Hydrargyrum bicyanatum D8 40 g

- Die sonstigen Bestandteile sind:

Ethanol 96 % (Gesamtethanolgehalt ca. 6 Vol. -%), Glycerol 85%, gereinigtes Wasser

5 Tropfen ≙ 0,35 g

Wie Meditonsin® aussieht und Inhalt der Packung

Meditonsin® ist eine klare, farblose Lösung und in Packungen zu 35 g, 50 g, 70 g, 2x 50 g (Bündelpackung) erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Zulassungsinhaber und Hersteller:

MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhloweg 37, 58638 Iserlohn, Deutschland

Tel.: +49-2371-937-0 Fax-: +49 2371 937-106 E-Mail: info@medice.de

Vertrieb:

MEDICE Arzneimittel GmbH Römerstraße 14

5400 Hallein Z.Nr: 3-00073

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im März 2017

