

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



Choleodoron®

Mischung

Zusammensetzung

10 g (=11,1 ml) enthalten: Arzneilich wirksame Bestandteile: Chelidonium Ø 0,675 g / Curcuma xanthorrhiza, Rhizoma, ethanol. Decoctum Ø (=D1) (HAB, V. 19f) 2,5 g. Sonstige Bestandteile: Ethanol 96%, Gereinigtes Wasser.

Choleodoron® ist in Packungen mit 20 ml und 50 ml Mischung erhältlich.



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

Choleodoron® ist ein anthroposophisches Arzneimittel bei Leber-Galle-Erkrankungen

von:

Weleda AG

Postfach 1309 / 1320

D-73503 Schwäbisch Gmünd

Tel.: 07171 / 919-414

Fax: 07171 / 919-424

E-Mail: dialog@weleda.de

Anwendungsgebiete

Gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis gehören zu den Anwendungsgebieten: Anregung der Gallebildung (Cholereise); Lebererkrankungen, die mit einer Ausscheidungsstörung (Exkretionsstörung) der Galle einhergehen und Funktionsstörungen (Dyskinesien) der Gallenblase und der Gallenwege.

Bei länger anhaltenden oder unklaren Beschwerden suchen Sie bitte einen Arzt auf.





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

Bei Verschluss der Gallenwege soll Choleodoron® nicht eingenommen werden. Patienten mit Gallensteinen sollen vor der Einnahme von Choleodoron® Rücksprache mit dem Arzt halten.

Kinder

Bei Kleinkindern unter 2 Jahren soll Choleodoron® nicht angewendet werden, da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen.

Schwangerschaft und Stillzeit

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

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Wichtige Warnhinweise über bestimmte Bestandteile von Choleodoron®

Choleodoron® enthält 64 Vol.-% Alkohol.

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.

3. Wie ist Choleodoron® einzunehmen?

Nehmen Sie Choleodoron® immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie nicht ganz sicher sind.

Choleodoron® wird nach dem Essen mit Wasser verdünnt eingenommen.

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

Erwachsene und Jugendliche:

2 - 4 mal täglich 5 - 15 Tropfen,

Kinder von 2 bis 11 Jahren:

2 - 4 mal täglich 5 - 10 Tropfen.

Wie lange soll Choleodoron® angewendet werden?

Die Behandlung erfolgt bis zum Abklingen der Beschwerden.

Wenn Sie die Einnahme von Choleodoron® vergessen haben:

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

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Choleodoron® Nebenwirkungen haben. Sehr selten kann die Einnahme von Choleodoron® vorübergehend Schmerzen im

Oberbauchbereich auslösen. In diesem Fall muss die Ursache ärztlich abgeklärt werden.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Packungsbeilage aufgeführt sind.

5. Wie ist Choleodoron® aufzubewahren?

Bewahren Sie das Arzneimittel so auf, dass es für Kinder nicht zugänglich ist.

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

Aufbewahrungsbedingungen:

Es gibt keine besonderen Anforderungen an die Aufbewahrung.

Stand der Information: September 2005

