

Gebrauchsinformation

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.

Dieses Arzneimittel ist auch ohne ärztliche Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muss Pertudoron® 2 jedoch vorschriftsmäßig angewendet werden.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn sich das Krankheitsbild verschlimmert oder die Beschwerden länger anhalten, sollte ein Arzt aufgesucht werden.

Die Packungsbeilage beinhaltet:

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

Pertudoron® 2

Flüssige Verdünnung



WELEDA

Wirkstoff: Cuprum aceticum D3

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

Pertudoron® 2 ist ein anthroposophisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Atemwege.

Anwendungsgebiete

Gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis gehört zu den Anwendungsgebieten die Begleittherapie bei Neigung zu Krämpfen der glatten und quergestreiften Muskulatur, z.B. Keuchhusten, Krampfhusten, Bronchitis mit krampfartigen Zuständen, Bronchialasthma.

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

Gegenanzeigen

Pertudoron® 2 darf nicht angewendet werden bei Morbus Wilson (Kupferspeicherkrankheit, Wilson-Krankheit).

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Die Anwendung des Arzneimittels sollte nicht ohne ärztlichen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere vom Arzt verordnete Arzneimittel.

Bei länger anhaltenden Beschwerden, bei Atemnot, bei Fieber oder eitrigem Auswurf sollten Sie Ihren Arzt aufsuchen.

Kinder

Bei Bronchialasthma soll Pertudoron® 2 bei Säuglingen und Kleinkindern bis zum 3. Lebensjahr nicht angewendet werden, da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wie alle Arzneimittel sollte Pertudoron® 2 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 Pertudoron® 2

Dieses Arzneimittel enthält 18 Vol.-% Alkohol.

3. Wie ist Pertudoron® 2 einzunehmen?

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

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

Bei Keuchhusten, Krampfhusten, Bronchitis mit krampfartigen Zuständen:

Pertudoron® 2 wird bei Keuchhusten, Krampfhusten, Bronchitis mit krampfartigen Zuständen in der Regel im Wechsel mit Pertudoron® 1 eingenommen. Die Menge und die Häufigkeit der Einnahme richtet sich nach dem Alter und dem Krankheitsstadium.

	Einzel-dosis	Häufigkeit im akuten Stadium im Wechsel mit Pertudoron® 1	Häufigkeit nach fortschreitender Besserung
Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren	5 – 10 Tropfen	stündlich	2 – 3 mal täglich
Schulkinder von 6 – 12 Jahren	5 Tropfen	stündlich	2 – 3 mal täglich
Kleinkinder von 1 – 5 Jahren	5 Tropfen	alle 2 Stunden	2 – 3 mal täglich
Säuglinge im 1. Lebensjahr	3 Tropfen	alle 3 Stunden	2 – 3 mal täglich

Bei Bronchialasthma:

Bei Bronchialasthma erfolgt die Einnahme ohne Wechsel mit Pertudoron® 1 nach folgendem Schema:

	Einzel-dosis	Häufigkeit der Einnahme
Erwachsene und Kinder ab 6 Jahren	5 – 10 Tropfen	2 – 3 mal täglich
Kleinkinder von 3 – 5 Jahren	3 – 5 Tropfen	2 – 3 mal täglich

Nehmen Sie die Tropfen am besten mit Wasser verdünnt ein.

Dauer der Anwendung

Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt.

Wenn Sie die Einnahme von Pertudoron® 2 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 Pertudoron® 2 Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Nach der Einnahme von Pertudoron® 2 kann Brechreiz auftreten.

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.

Nach Anbruch der Packung ist das Arzneimittel 4 Monate haltbar.

Zusammensetzung

10 ml enthalten: Wirkstoff: Cuprum aceticum Dil. D3 [D3 mit Ethanol 15 % (m/m)] 10 ml.

1 ml entspricht ca. 35 Tropfen.

Darreichungsform und Packungsgröße

20 ml Flüssige Verdünnung

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: August 2019