

Meditonsin®

Tropfen

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

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 bei akuten und chronischen Erkrankungen.

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 Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 2 Jahren.

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 (überempfindlich) gegen die Wirkstoffe 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.

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 homöopathisch erfahrenen Arzt erfolgen.

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.

Kinder

Die Anwendung bei Kindern unter 2 Jahren wird aufgrund fehlender 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 wurden keine Studien zur Erfassung von Wechselwirkungen durchgeführt. Bisher sind keine Wechselwirkungen bekannt geworden.

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 Rat.

Es liegen keine ausreichenden Daten zur Anwendung dieses Arzneimittels in der Schwangerschaft und Stillzeit vor.

Es liegen keine Hinweise für ein besonderes Risiko für die Anwendung während der Schwangerschaft und 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, Jugendliche und Kinder
ab 6 Jahren:*

Üblicherweise 3-mal täglich 5 Tropfen.

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

Kinder von 2 bis 5 Jahren:

Üblicherweise 3-mal täglich 2-3 Tropfen.

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

Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufig-
keit der Anwendung zu reduzieren.

Art der Anwendung:

Zum Einnehmen

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

Die Einnahme erfolgt unabhängig von den
Mahlzeiten.

Meditonsin sollte möglichst frühzeitig – „beim
ersten Kratzen im Hals“ eingenommen werden.

Dauer der Anwendung:

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

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 fehlender Daten nicht
empfohlen.

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

Es sind keine Fälle von Überdosierung
bekannt.

Wenn Sie die Einnahme von Meditonsin vergessen haben

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

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 auftreten müssen.

Es kann zu vermehrtem Speichelfluss
kommen. Die Häufigkeit des Auftretens ist
nicht bekannt.

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 WIEN
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 bichloratum D8	40 g
- Die sonstigen Bestandteile sind:

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

5 Tropfen $\triangleq$ 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 April 2024.**