

GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR ANWENDER

Tonsipret Tabletten

Wirkstoffe: Capsicum annuum, Guaiacum, Phytolacca americana

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

1. Was ist Tonsipret und wofür wird es angewendet?

Tonsipret ist eine homöopathische Arzneispezialität.

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab.

Für dieses Arzneimittel sind folgende Anwendungsgebiete zugelassen:

- Linderung von Beschwerden im Hals- und Rachenraum (wie z.B. Halsschmerzen)

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 1 Jahr.

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 Tonsipret beachten?

Tonsipret darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch (überempfindlich) gegen Capsicum, Guaiacum, Phytolacca oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- in der Schwangerschaft und Stillzeit.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

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

Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sowie bei Fieber, das länger als drei Tage bestehen bleibt oder über 39°C ansteigt, sollte ein Arzt aufgesucht werden.

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 1 Jahr wird aufgrund fehlender Daten nicht empfohlen.

Einnahme von Tonsipret 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.

Es wurden keine Studien zur Erfassung von Wechselwirkungen durchgeführt.

Einnahme von Tonsipret zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

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

Schwangerschaft und Stillzeit

Tonsipret darf in der Schwangerschaft und Stillzeit nicht angewendet werden.

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.

Tonsipret enthält Lactose (Milchzucker).

Bitte nehmen Sie Tonsipret erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden.

Diabetiker-Hinweis:

Tonsipret enthält pro Einzeldosis durchschnittlich 0,02 anrechenbare Broteinheiten (BE).

3. Wie ist Tonsipret 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

Alter	Bei akuten Zuständen	Bei chronischen Zuständen
Jugendliche ab 12 Jahren und Erwachsene:	Alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 12-mal täglich, je 1 Tablette	1-3-mal täglich je 1 Tablette
Kinder von 6-11 Jahren:	Erhalten nicht mehr als zwei Drittel der Erwachsenenendosis (höchstens 8-mal täglich je 1 Tablette)	Erhalten nicht mehr als zwei Drittel der Erwachsenenendosis (höchstens 2-mal täglich je 1 Tablette)
Kinder von 1-5 Jahren:	Erhalten nicht mehr als die Hälfte der Erwachsenenendosis (höchstens 6-mal täglich je 1 Tablette)	Erhalten nicht mehr als die Hälfte der Erwachsenenendosis (höchstens 1-2-mal täglich je 1 Tablette)

Art der Anwendung

Zum Einnehmen.

Die Tabletten langsam im Mund zergehen lassen. Die Tabletten können auch in etwas Wasser gelöst werden. Bei Kindern unter 4 Jahren sollte die Tabletten immer in Wasser gelöst werden.

Dauer der Anwendung

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 1 Jahr wird aufgrund fehlender Daten nicht empfohlen.

Wenn Sie eine größere Menge Tonsipret eingenommen haben als Sie sollten

Bei der Einnahme größerer Mengen des Arzneimittels (gesamte Packung mit 50, 100 oder 200 Tabletten) kann es bei Personen mit Milchzuckerunverträglichkeit (Lactoseintoleranz) zu Magen-Darm-Beschwerden kommen oder eine abführende Wirkung auftreten.

Wenn Sie die Einnahme von Tonsipret vergessen haben

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

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des 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 können Magen-Darm-Beschwerden (z.B. Übelkeit und Magenbeschwerden auftreten).
Es wurden allergische Hautreaktionen berichtet.
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://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 Tonsipret aufzubewahren?

Nicht über 30°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:“ bzw. „Verw. bis:“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

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 Tonsipret enthält

Die Wirkstoffe sind:

1 Tablette enthält:

Capsicum annuum	Dil. D3	75 mg;
Guaiacum	Dil. D3	75 mg;
Phytolacca americana	Ø	50 mg.

Die sonstigen Bestandteile sind: Kartoffelstärke; Lactose-Monohydrat; Magnesiumstearat.

Wie Tonsipret aussieht und Inhalt der Packung

Tonsipret sind hellbeige, runde, flach-facettierte Tabletten.

Packungen mit 50 Tabletten, 2 Blister mit jeweils 25 Tabletten
Packungen mit 100 Tabletten, 4 Blister mit jeweils 25 Tabletten
Packungen mit 200 Tabletten, 8 Blister mit jeweils 25 Tabletten

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

BIONORICA SE
Kerschensteinerstraße 11-15
92318 Neumarkt
Deutschland
Tel.: +49 9181 231-90
Fax: +49 9181 231-265
E-mail: info@bionorica.de

Z.Nr.: 3-00481

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im November 2018.