

GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR ANWENDER

Hepatodoron® Kautabletten

Wirkstoffe: Erdbeerblätter (*Fragaria vesca*, folium), Weinblätter (*Vitis*, folium)

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

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Gebrauchsinformation beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an.

- 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 2 Wochen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

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

1. WAS IST *HEPATODORON*® UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Anthroposophisches, traditionelles pflanzliches Arzneimittel gemäß der anthroposophischen Tradition zur Anregung der Lebertätigkeit, gegebenenfalls unterstützend bei Verstopfung und Hautausschlägen, nachdem schwerwiegende Grunderkrankungen durch den Arzt ausgeschlossen wurden.

Die Anwendung dieses anthroposophischen, traditionellen pflanzlichen Arzneimittels in den genannten Anwendungsgebieten beruht ausschließlich auf langjähriger Verwendung.

Wenn Sie sich nach 2 Wochen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON *HEPATODORON*® BEACHTEN?

***Hepatodoron*® darf nicht eingenommen werden,**

wenn Sie allergisch gegen Erdbeerblätter, Weinblätter 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 *Hepatodoron*® anwenden.

Kinder und Jugendliche

Da keine ausreichenden Daten vorliegen, kann die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren nicht empfohlen werden.

Anwendung von *Hepatodoron*® zusammen mit anderen Arzneimitteln

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln sind nicht bekannt.

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

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.

Da keine ausreichenden Daten vorliegen, kann die Anwendung während der Schwangerschaft und Stillzeit nicht empfohlen werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Hepatodoron® hat keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen.

***Hepatodoron*® enthält Milchzucker und Weizenstärke**

Hepatodoron® enthält 164,17 mg Lactose-Monohydrat (Milchzucker). Bitte nehmen Sie *Hepatodoron*® erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden.

Hepatodoron® ist verträglich für Patienten mit Zöliakie. Es darf nicht eingenommen werden, wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber Weizenstärke (nicht Zöliakie) sind.

3. WIE IST HEPATODORON® EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie *Hepatodoron*® immer genau wie in dieser Gebrauchsinformation beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Erwachsene:

1-3 x täglich 1-2 Kautabletten

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Da keine ausreichenden Daten vorliegen, kann die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren nicht empfohlen werden.

Art der Anwendung:

Die Kautabletten vor dem Essen gut zerkaut einnehmen.

Dauer der Anwendung:

Die Behandlung sollte kurmäßig über mindestens 4 Wochen durchgeführt werden.

Wenn sich die Beschwerden verschlimmern oder innerhalb von 2 Wochen keine Besserung eintritt, muss auf jeden Fall ein Arzt aufgesucht werden.

Wenn Sie eine größere Menge von *Hepatodoron*® angewendet haben, als Sie sollten

Bisher wurden keine Fälle einer Überdosierung bekannt.

Wenn Sie die Anwendung von *Hepatodoron*® vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorige Anwendung vergessen haben.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

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

Allergische Reaktionen (wie z.B.: Hautausschläge, Jucken und Bläschen), Übelkeit, Magen-Darmbeschwerden und Kopfschmerzen wurden bei der Anwendung von Weinblättern beobachtet.

Weizenstärke kann Überempfindlichkeitsreaktionen hervorrufen.

Angaben zur Häufigkeit des Auftretens der Nebenwirkungen können nicht gemacht werden.

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

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Traisengasse 5

1200 WIEN,

ÖSTERREICH

Fax: + 43 (0) 50 555 36207

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

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

5. WIE IST HEPATODORON® AUFZUBEWAHREN?

Die Weithalsflasche fest verschlossen halten, um den Inhalt vor Feuchtigkeit schützen.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf Etikett und Faltschachtel angegebenen Verfalldatum (*Verwendbar bis:*) nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was Hepatodoron® enthält:

Die Wirkstoffe sind: Erdbeerblätter, Weinblätter

1 Kautablette enthält:

40 mg Erdbeerblätter, 40 mg Weinblätter

Die sonstigen Bestandteile sind: Lactose-Monohydrat, Weizenstärke; Calciumbehenat

Wie Hepatodoron® aussieht und Inhalt der Packung:

Hepatodoron® sind grau-grüne, flache Kautabletten, auf einer Seite mit einem eingepägten „W“ in einem Weithalsglas mit Kunststoff-Schnappverschluss im Überkarton.

Packungsgröße: 200 Stück

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer:

Weleda Ges.m.b.H. & Co KG

Hosnedlgasse 27, 1220 Wien,

Tel.-Nr.: 01 256 60 60, E-mail: dialog@weleda.at

Hersteller: Weleda AG

Möhlerstraße 3-5, D-73525 Schwäbisch Gmünd,

Tel.-Nr.: 0049 7171 919 109

Reg.-Nr.: HERB-00110

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Juni 2014.