



## Gebrauchsinformation

**Liebe Patientin, lieber Patient, bitte lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung 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 Equisetum cum Sulfure tostum und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Equisetum cum Sulfure tostum beachten?
3. Wie ist Equisetum cum Sulfure tostum anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Was ist sonst noch wichtig?

# Equisetum cum Sulfure tostum



## Flüssige Verdünnungen zur Injektion

**WELEDA**

### 1. Was ist Equisetum cum Sulfure tostum und wofür wird es angewendet?

Equisetum cum Sulfure tostum ist ein anthroposophisches Arzneimittel.

#### Anwendungsgebiete

Gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis gehört zu den Anwendungsgebieten die Anregung der Nierentätigkeit im aufbauenden Stoffwechsel, z.B. bei Ausscheidungsstörungen und Ödemen, insbesondere bei chronischen und entzündlichen Nierenerkrankungen und begleitenden Spannungs- und Unruhezuständen; ekzematöse Hautveränderungen.

### 2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Equisetum cum Sulfure tostum beachten?

#### Equisetum cum Sulfure tostum D6 darf nicht angewendet werden,

– wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber Milchprotein sind.

Für Equisetum cum Sulfure tostum D15, Flüssige Verdünnung zur Injektion sind keine Gegenanzeigen bekannt.

#### Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Bei Harnverhalt, Fieber, trübem oder blutigem Urin sowie Schwellungen oder Überwärmung von Gelenken oder eitrigen Hautausschlägen ist ein Arzt aufzusuchen.

#### Kinder

Zur Anwendung von Equisetum cum Sulfure tostum, Flüssige Verdünnungen zur Injektion bei Kindern unter 12 Jahren liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es sollte deshalb nicht angewendet werden.

#### Schwangerschaft und Stillzeit

Wie alle Arzneimittel sollte Equisetum cum Sulfure tostum 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 anwenden bzw. vor kurzem angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

### 3. Wie ist Equisetum cum Sulfure tostum anzuwenden?

Wenden Sie Equisetum cum Sulfure tostum immer genau nach der Anweisung Ihres Arztes an.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:  
2 mal wöchentlich bis 1 mal täglich 1 ml subcutan injizieren.

Die subcutane Injektion erfolgt in der Regel in den Oberschenkel oder die Oberarm-  
außenseite bzw. in die Bauchregion. Nach Säuberung der Einstichstelle (z.B. durch  
Abreiben mit 70%igem Alkohol) eine Hautfalte bilden und die Injektionsnadel schräg  
einstechen. Den Spritzenstempel leicht zurückziehen. Sollte Blut erscheinen, wurde ein  
Blutgefäß getroffen. Die Injektion in diesem Fall an einer anderen Stelle wiederholen.  
Wenn kein Blut erscheint, langsam injizieren, anschließend die Nadel herausziehen und  
auf die Einstichstelle kurz mit einem Tupper drücken.

Es wird in jedem Fall empfohlen, die Injektionstechnik durch eine darin erfahrene Person  
zu erlernen.

Die für die Behandlung geeignete Potenzstufe wird vom Arzt nach dem jeweiligen  
Krankheitsbild ausgewählt und für den Patienten individuell verordnet.

#### Dauer der Anwendung

Die Behandlung einer akuten Erkrankung sollte nach 1 Woche abgeschlossen sein.  
Tritt innerhalb von 2 Tagen keine Besserung ein, suchen Sie bitte einen Arzt auf. Die Dauer  
der Behandlung chronischer Erkrankungen erfordert eine Absprache mit dem Arzt.

Wenn Sie die Anwendung von *Equisetum cum Sulfure tostum* vergessen haben:

Verwenden Sie nicht die doppelte Dosis, wenn Sie die vorherige Anwendung 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 *Equisetum cum Sulfure tostum* D6 Flüssige Verdünnung zur  
Injektion Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Lactose enthält geringe Mengen Milchprotein und kann deshalb allergische Reaktionen  
hervorrufen.

Für *Equisetum cum Sulfure tostum* D15, Flüssige Verdünnung zur Injektion sind keine  
Nebenwirkungen 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 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 den Ampullen und der Faltschachtel ange-  
gebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

#### Zusammensetzung

| Arzneimittelbezeichnung                 | 1 Ampulle enthält: Wirkstoff:  |
|---|--|
| <i>Equisetum cum Sulfure tostum</i> D6  | <i>Equisetum cum Sulfure tostum</i><br>Dil. D6 aquos. (HAB, V. 8b)* 1 ml |
| <i>Equisetum cum Sulfure tostum</i> D15 | <i>Equisetum cum Sulfure tostum</i><br>Dil. D15 (HAB, V. 8a)* 1 ml       |

\* (Ursubstanz hergestellt aus: *Equisetum arvense*, Herba 99 Teile / Sulfur 1 Teil)

Flüssige Verdünnung zur Injektion D6: Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Flüssige Verdünnung zur Injektion D15: Mit Natriumchlorid isotonisiert.

#### Darreichungsform und Packungsgröße

8 Ampullen zu 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion

#### 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](mailto:dialog@weleda.de)

Stand der Information: Dezember 2013

26095000 / 1

