

## **Gebrauchsinformation**

### **Colchicum comp.**

Flüssige Verdünnung zur Injektion

#### **Wirkstoffe:**

Chelidonium majus e floribus ferm 34b Dil. D2

Colchicum autumnale e planta tota ferm 34c Dil. D2

Anthroposophisches Arzneimittel bei Kropfbildung

### **Anwendungsgebiete**

gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis.  
Dazu gehören verschiedene Formen der Kropfbildung.

### **Gegenanzeigen:**

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen Colchicin. Bei bestehenden Lebererkrankungen in der Vorgeschichte und/oder gleichzeitiger Anwendung leberschädigender Stoffe soll Colchicum comp. nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Während der Schwangerschaft und in der Stillzeit darf Colchicum comp. nicht angewendet werden.

Während einer Therapie mit diesem Arzneimittel ist für sichere Empfängnisverhütung beider Geschlechter zu sorgen. Diese Empfängnisverhütung sollte von Männern noch 6 Monate nach Beendigung der Behandlung mit Colchicum comp., betrieben werden. Frauen sollten während der Behandlung und für 3 Monate nach Beendigung der Behandlung mit Colchicum comp. sicher verhüten.

Nicht anwenden bei Kindern unter 18 Jahren.

### **Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:**

Bei länger anhaltenden oder unklaren Beschwerden suchen Sie bitte einen Arzt auf, insbesondere bei kolikartigen Oberbauchbeschwerden, die auch ausstrahlen können, sowie Gelbfärbung der Skleren und Farbveränderungen in Stuhl und Urin. Die Anwendung von Colchicum comp. bei Schilddrüsenerkrankungen ersetzt nicht andere vom Arzt verordnete Arzneimittel. Bei der Behandlung einer Schilddrüsenerkrankung muss der Arzt auf die Arzneimittelinnahme hingewiesen werden.

### **Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:**

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel

anzuwenden.

Vorsicht ist geboten bei gleichzeitiger Behandlung mit Makrolidantibiotika, einschließlich Azithromycin, die zu einem erhöhten Colchicin-Spiegel führen kann.

### **Dosierung und Art der Anwendung:**

Soweit nicht anders verordnet, Erwachsene 1- bis 3-mal wöchentlich 1 ml subcutan injizieren.

Die subcutane Injektion erfolgt in der Regel in den Oberschenkel oder in die Oberarmaußenseite bzw. in die Bauchregion. Nach Säuberung der Einstichstelle (z.B. durch Abreiben mit 70%igem Isopropylalkohol) 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. Sollte kein Blut erscheinen, langsam injizieren, anschließend die Nadel herausziehen und auf die Einstichstelle kurz mit einem Tupfer drücken.

Es wird in jedem Fall empfohlen, die Injektionstechnik durch eine darin erfahrene Person zu erlernen. Fragen Sie bitte Ihren Arzt.

### **Dauer der Anwendung:**

Die Dauer der Behandlung von chronischen Krankheiten erfordert eine Absprache mit dem Arzt. Bei Anwendung über mehr als 4 Wochen sollten die Leberfunktionswerte (Transaminasen) kontrolliert werden.

### **Nebenwirkungen:**

Sehr selten ist bei der Behandlung mit schöllkrauthaltigen Arzneimitteln ein Anstieg der Leberfunktionswerte (Transaminasen) und des Bilirubins bis hin zu einer arzneimittelbedingten Gelbsucht (medikamentös-toxische Hepatitis) beobachtet worden, die sich nach Absetzen des Arzneimittels normalisierten bzw. wieder zurückbildeten. In diesen Fällen ist das Arzneimittel abzusetzen und ein Arzt aufzusuchen.

Bei Anwendung von Arzneimitteln mit Zubereitungen aus Herbstzeitlose (*Colchicum autumnale*) kann es zu Leberschäden kommen.

### **Meldung von Nebenwirkungen**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. 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](http://www.bfarm.de)

anzeigen.

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

Arzneimittel nach Ablauf des auf der Ampulle und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anwenden.

### **Zusammensetzung:**

1 Ampulle enthält:

Wirkstoffe:

Chelidonium majus e floribus ferm 34b Dil. D2 (HAB, Vs. 34b) 0,1 g  
Colchicum autumnale e planta tota ferm 34c Dil. D2 (HAB, Vs. 34c) 0,1 g  
(Die Wirkstoffe werden über zwei Stufen gemeinsam potenziert.)  
Sonstige Bestandteile:  
Natriumchlorid, Natriumhydrogencarbonat, Wasser für Injektionszwecke.

10 Ampullen mit je 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion

**Pharmazeutischer Unternehmer/Hersteller:**

WALA Heilmittel GmbH, 73085 Bad Boll/Eckwälden, DEUTSCHLAND  
Telefon: +49 (0)7164/930-0, Telefax: +49 (0)7164/930-297, info@wala.de, www.wala.de

Stand:

07/2021

---

Aus der Natur für den Menschen

Öffnen der Ampulle:

Brechampulle ohne Feile öffnen:

- 1.) Roten Punkt nach oben halten.
- 2.) Ampulle mit leichtem Druck nach unten abknicken.



**Darreichungsformen und Packungsgrößen:**

10 Ampullen (N1) à 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion  
20 g (N1) Globuli velati

Unter Anwendung rhythmischer Prozesse hergestellt