

Fachkurzinformation Sinudoron® Tropfen

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: 10 g enthalten: Argentum metallicum praeparatum Dil. D20 3,33 g / Berberis vulgaris e fructibus Dil. D3 3,33 g / Quarz Dil. D12 3,34 g. 10 g = 10,2 ml, 1 ml = 34 Tropfen, Gesamtethanolgehalt 15 Gew.-%. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Ethanol 96%, Gereinigtes Wasser, Spuren von Lactose-Monohydrat. **Anwendungsgebiete:** Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern und der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis ab: Für dieses Arzneimittel sind folgende Anwendungsgebiete zugelassen: Beschwerden bei Entzündungen des Nasen-Rachen-Raumes und der Nasennebenhöhlen, z.B. bei Schmerzen und Schwellungen im Bereich Stirn, Wangen und Rachen. Die Anwendung dieses homöopathischen Arzneimittels der anthroposophischen Therapierichtung in den genannten Anwendungsgebieten beruht ausschließlich auf anthroposophischer Erfahrung. Bei schweren Formen dieser Erkrankungen ist eine klinisch belegte Therapie angezeigt. Sinudoron wird angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 28 Tagen. Die Anwendung bei Kindern unter 6 Jahren sollte nur auf ärztliche Empfehlung erfolgen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. **Inhaber der Zulassung:** Weleda Ges.m.b.H. & Co KG, Hosnedlgasse 27, AT-1220 Wien, Tel.-Nr.: 01 256 60 60; E-mail: dialog@weleda.at. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezeptfrei, apothekenpflichtig. **Wirkstoffgruppe:** V03AX. **Stand der Information:** 08/2019. Weitere Informationen sind der veröffentlichten Fachinformation unter www.basg.at zu entnehmen.

Freiwillige Inhalte:

(Diese Textpassagen können freiwillig in die FKI aufgenommen werden - Keine Pflichtangaben!):

Dosierung und Art der Anwendung: *Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren:* 3 mal täglich 10-15 Tropfen; *Kinder von 6 bis 11 Jahren:* 3 mal täglich 5-10 Tropfen; *Säuglinge (28 Tage), Kleinkinder und Kinder bis 5 Jahren:* 3 mal täglich 5 Tropfen. Die Tropfen werden mit Wasser verdünnt eingenommen.

Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit: Es liegen keine ausreichenden Daten zur Anwendung dieses Arzneimittels in der Schwangerschaft und Stillzeit vor. Die Anwendung während der Schwangerschaft und Stillzeit wird nicht empfohlen. Es liegen keine Daten zur Beeinflussung der Fertilität vor.

Änderungsindex:

Version	Erstellt von	Datum	Stand der FI	Änderungsgrund
01	JM	13.05.2014	06/2013	Neuerstellung
02	SA	20.02.2015	02/2015	Änderung der Tropfenanzahl pro ml, Umbenennung von Verschreibungspflicht in Rezeptpflicht, Einfügung der Wirkstoffgruppe
03	SA	10.06.2015	02/2015	Entfernung: „Bezeichnung des Arzneimittels“, Markierung „Dosierung“ und „Schwangerschaft und Stillzeit“,
04	SA	09.10.2015	02/2015	Herausnahme der Kapitel „Dosierung und Art der Anwendung“ und „Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit“ und Einfügung unter „Freiwillige Inhalte“
06	SA	11.10.2019	08/2019	Komplette Überarbeitung der Texte auf Grund des Renewals, diverse Änderungen der

				Formulierungen, aber keine inhaltlichen Änderungen
--	--	--	--	---