

1. Bezeichnung des Arzneimittels

Cardiodoron® / Aurum comp.
Dilution

2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung nach Wirkstoffen

10 g (= 10,2 ml) enthalten: Arnica, Planta tota Dil. D10 2,5 g / Aurum metallicum prae-
paratum Dil. D10 [HAB, V. 8a; ab D8 mit
Ethanol 15 % (m/m)] 2,5 g / ethanol. Digestio
(1:3,1) aus Onopordum acanthium, Flos
rec., hergestellt mit 0,1 % Hyoscyamus niger,
Herba rec. Ø (HAB, V. 2a) 0,05 g / ethanol.
Digestio (1:3,1) aus Primula veris, Flos rec.,
hergestellt mit 0,1 % Hyoscyamus niger,
Herba rec. Ø (HAB, V. 2a) 0,05 g / Formica
Dil. D10 [HAB, SV 4b; D2 mit Ethanol 30 %
(m/m), ab D3 mit Ethanol 15 % (m/m)]
2,5 g.

1 ml Cardiodoron® / Aurum comp. ent-
spricht ca. 21 Tropfen.

Sonstige Bestandteile siehe 6.1.

Dieses Arzneimittel enthält 101 mg Alkohol
(Ethanol) pro Einzeldosis von 15 Tropfen,
entsprechend 15 % (m/m) Alkohol.

3. Darreichungsform

Dilution

4. Klinische Angaben

4.1 Anwendungsgebiete

gemäß der anthroposophischen Menschen-
und Naturerkenntnis

Dazu gehören: Störungen vegetativer Rhyth-
men und ihrer Koordination, z. B. hypotone
Kreislaufregulationsstörungen und Dyskar-
dien.

4.2 Dosierung, Art und Dauer der Anwendung

Einzelgabe:

Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren:
10–15 Tropfen,

Schulkinder von 6–11 Jahren:
5–10 Tropfen,

Säuglinge und Kleinkinder bis 5 Jahre:
3–5 Tropfen.

Tagesgabe:

Die Einnahme erfolgt 1–3 mal täglich.

Cardiodoron® / Aurum comp. wird jeweils
vor den Mahlzeiten mit Wasser verdünnt
eingenommen. Säuglinge und Kleinkinder
erhalten die Tropfen mit etwas Tee verdünnt.

Die Dauer der Anwendung ist prinzipiell
nicht begrenzt. Sie richtet sich nach dem
jeweiligen Erkrankungsverlauf und dem in-
dividuellen Befinden bzw. Befund des Pa-
tienten.

4.3 Gegenanzeigen

Bekannte Überempfindlichkeit gegen Pri-
meln.

4.4 Besondere Warn- und Vorsichts- hinweise für die Anwendung

Die Dilution enthält 15 % (m/m) Alkohol.
Die Menge in 15 Tropfen dieses Arzneimit-
tels entspricht weniger als 3 ml Bier oder

ca. 1 ml Wein. Die geringe Alkoholmenge in
diesem Arzneimittel hat keine wahrneh-
baren Auswirkungen.

Bei Säuglingen und Kleinkindern ist vor der
Behandlung eine ärztliche Abklärung zwin-
gend erforderlich.

Die Gebrauchsinformation enthält fol- genden Patientenhinweis:

Bei Schmerzen in der Herzgegend, die in
die Arme, den Oberbauch oder in die Hals-
gegend ausstrahlen können, bei Atemnot
sowie vor der Behandlung von Säuglingen
und Kleinkindern ist eine ärztliche Abklä-
rung zwingend erforderlich.

4.5 Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Keine bekannt

4.6 Verwendung bei Schwangerschaft und Stillzeit

Die Gebrauchsinformation enthält fol- genden Patientenhinweis:

Wie alle Arzneimittel sollte Cardiodoron® /
Aurum comp. in Schwangerschaft und Still-
zeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt
angewendet werden.

4.7 Auswirkungen auf die Fähigkeit zur Bedienung von Maschinen und zum Führen von Kraftfahrzeugen

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaß-
nahmen erforderlich.

4.8 Nebenwirkungen

Keine bekannt

Meldung des Verdachts auf Nebenwir- kungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwir-
kungen nach der Zulassung ist von großer
Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuier-
liche Überwachung des Nutzen-Risiko-Ver-
hältnisses des Arzneimittels. Angehörige
von Gesundheitsberufen sind aufgefordert,
jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem
**Bundesinstitut für Arzneimittel und
Medizinprodukte**
Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3
D-53175 Bonn
Website: www.bfarm.de
anzuzeigen.

4.9 Überdosierung: Symptome, Notfall- maßnahmen, Gegenmittel

Entfällt

5. Pharmakologische Eigenschaften

Entfällt

6. Pharmazeutische Angaben

6.1 Sonstige Bestandteile

Ethanol 94 % (m/m), Gereinigtes Wasser.

6.2 Inkompatibilitäten

Entfällt

6.3 Dauer der Haltbarkeit

2 Jahre

6.4 Besondere Lagerungshinweise

Nicht über 25 °C lagern.

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Braunglasflasche; 100 ml (2 × 50 ml) Diluti-
on N 2

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung

Entfällt

7. Inhaber der Zulassung

Weleda AG
Postfach 1320
73503 Schwäbisch Gmünd
Telefon: (07171) 919-555
Telefax: (07171) 919-226
E-Mail: med-wiss@weleda.de
Internet: www.weleda.de

8. Zulassungsnummer

6629471.00.00

9. Datum der Verlängerung der Zulassung

26.09.2014

10. Stand der Information

August 2023

11. Verschreibungsstatus/ Apothekenpflicht

Apothekenpflichtig

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

Fachinfo-Service

Mainzer Landstraße 55

60329 Frankfurt