

**1. Bezeichnung der Arzneimittel**

Cardiodoron® / Magnesium phosphoricum acidum D3 aa  
 Cardiodoron® / Magnesium phosphoricum acidum D6 aa  
 Dilutionen

**2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung nach Wirkstoffen**

1 ml entspricht ca. 24 Tropfen.

**Cardiodoron® / Magnesium phosphoricum acidum D3 aa Dilution:**

10 g (= 10,3 ml) enthalten:

Ethanol. Digestio (1:3,1) aus Onopordum acanthium, Flos rec., hergestellt mit 1 % Hyoscyamus niger, Herba rec. Ø (HAB, V. 2a) 0,5 g / ethanol. Digestio (1:3,1) aus Primula veris, Flos rec., hergestellt mit 1 % Hyoscyamus niger, Herba rec. Ø (HAB, V. 2a) 0,5 g / Magnesium phosphoricum acidum Dil. D3 (HAB, SV 5a) 5 g.

**Cardiodoron® / Magnesium phosphoricum acidum D6 aa Dilution:**

10 g (= 10,3 ml) enthalten:

Ethanol. Digestio (1:3,1) aus Onopordum acanthium, Flos rec., hergestellt mit 1 % Hyoscyamus niger, Herba rec. Ø (HAB, V. 2a) 0,5 g / ethanol. Digestio (1:3,1) aus Primula veris, Flos rec., hergestellt mit 1 % Hyoscyamus niger, Herba rec. Ø (HAB, V. 2a) 0,5 g / Magnesium phosphoricum acidum Dil. D6 (HAB, SV 5a) 5 g.

Sonstige Bestandteile siehe 6.1.

**3. Darreichungsform**

Dilution

**4. Klinische Angaben**
**4.1 Anwendungsgebiete**

gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis  
 Dazu gehören: Störungen vegetativer Rhythmen und ihrer Koordination, vor allem Herzrhythmusstörungen beim Erwachsenen; Schlafstörungen; Missempfindungen im Herzbereich (Dyskardien) und kurzzeitige mäßige Schmerzen in der Brust mit Enggefühl (leichtere Formen von Angina pectoris).

**4.2 Dosierung, Art und Dauer der Anwendung**
**Einzelgabe:**

Erwachsene und Jugendliche	10 Tropfen
Schulkinder von 6 bis 12 Jahren	5–10 Tropfen
Kleinkinder ab 3 Jahre	5 Tropfen

**Tagesgabe:**

Die Einnahme erfolgt 2–4 mal täglich.

Die Tropfen werden jeweils vor den Mahlzeiten mit Wasser verdünnt eingenommen.

**Dauer der Anwendung**

Die Dauer der Anwendung richtet sich nach dem jeweiligen Krankheitsbild bzw. nach dem Befinden oder dem Befund des Patienten.

**4.3 Gegenanzeigen**

Bekannte Überempfindlichkeit gegen Pri-meln.

Während der Schwangerschaft und in der Stillzeit darf Cardiodoron® / Magnesium phosphoricum acidum nicht angewendet werden, da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen.

**4.4 Besondere Warn- und Vorsichtshinweise für die Anwendung**

Die Dilutionen enthalten 21 Vol.-% Alkohol. Eine eventuelle Trübung der Flüssigkeiten ist ohne Belang. Um eine gleichmäßige Verteilung bei der Entnahme zu gewährleisten, sollte die Flasche vor Gebrauch geschüttelt werden.

Bei Kleinkindern unter 3 Jahren sollen die Präparate nicht angewendet werden, da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen.

**Die Gebrauchsinformation enthält folgende Patientenhinweise:**

Das Arzneimittel soll nur nach Rücksprache mit einem Arzt angewendet werden und ersetzt nicht andere vom Arzt zur Behandlung der Erkrankung verordnete Arzneimittel. Bei Schmerzen in der Herzgegend, die in die Arme, den Oberbauch oder in die Halsgegend ausstrahlen können, bei Atemnot oder Wasseransammlungen in den Beinen ist eine ärztliche Abklärung zwingend erforderlich.

Bei allen anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden ist ein Arzt aufzusuchen.

**4.5 Wechselwirkungen mit anderen Mitteln**

Keine bekannt

**4.6 Verwendung bei Schwangerschaft und Stillzeit**

Siehe unter Gegenanzeigen.

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

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

**4.8 Nebenwirkungen**

Keine bekannt

**Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen**

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses 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](http://www.bfarm.de)  
 anzuzeigen.

**4.9 Überdosierung: Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel**

Entfällt

**5. Pharmakologische Eigenschaften**

Entfällt.

**6. Pharmazeutische Angaben**
**6.1 Sonstige Bestandteile**

Ethanol 96 %, Gereinigtes Wasser.

**6.2 Inkompatibilitäten**

Entfällt

**6.3 Dauer der Haltbarkeit**

5 Jahre

**6.4 Besondere Lagerungshinweise**

Nicht über 25 °C lagern.

**6.5 Art und Inhalt des Behältnisses**

Braunglasflasche mit 100 ml N 2 Dilution

**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](mailto:med-wiss@weleda.de)

**8. Zulassungsnummer**

Cardiodoron® / Magnesium phosphoricum acidum D3 aa  
 6649404.00.00

Cardiodoron® / Magnesium phosphoricum acidum D6 aa  
 6645205.00.00

**9. Datum der Verlängerung der Zulassung**

07.12.2009

**10. Stand der Information**

März 2014

**11. Verschreibungsstatus/Apothekenpflicht**

Verschreibungspflichtig

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

Fachinfo-Service

Mainzer Landstraße 55  
 60329 Frankfurt