

## 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.

## 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 18 Vol.-% Alkohol.  
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  
Medizinprodukt,  
Abt. Pharmakovigilanz  
Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3  
D-53175 Bonn  
Website: [www.bfarm.de](http://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 mit 100 ml Dilution **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](mailto:med-wiss@weleda.de)  
Internet: [www.weleda.de](http://www.weleda.de)

### 8. Zulassungsnummer

6629471.00.00

### 9. Datum der Verlängerung der Zulassung

26.09.2014

### 10. Stand der Information

Oktober 2014

### 11. Verschreibungsstatus/ Apothekenpflicht

Apothekenpflichtig

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

Fachinfo-Service

Mainzer Landstraße 55

60329 Frankfurt