

**1. Bezeichnung des Arzneimittels**

Cardiodoron® Rh
Tabletten

2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung nach Wirkstoffen

1 Tablette enthält:
Antrocknung aus: Onopordum acanthium,
Flos Rh Ø (HAB, V. 21) 5 mg / Primula veris,
Flos Rh Ø (HAB, V. 21) 5 mg / Hyoscyamus
niger, Herba Rh Ø (HAB, V. 21) 0,2 mg.
Nach homöopathischen Verfahrensweisen
hergestellt.

Sonstige Bestandteile siehe 6.1.

3. Darreichungsform

Tabletten

4. Klinische Angaben**4.1 Anwendungsgebiete**

gemäß der anthroposophischen Menschen-
und Naturerkenntnis
Dazu gehören: Störungen vegetativer
Rhythmen und ihrer Koordination, vor allem
Herzrhythmusstörungen; Schlafstörungen;
Missempfindungen im Herzbereich (Dys-
kardien) und unregelmäßige Kreislauffähig-
keit mit Blutdruckschwankungen (ortho-
statische Dysregulationen) sowie funk-
tionelle Herz- und Kreislaufstörungen bei und
nach Infektionskrankheiten.

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

Jugendliche und Erwachsene
1–2 Tabletten
Schulkinder vom 6. bis zum 12. Lebensjahr
1 Tablette
Kleinkinder bis zum 6. Lebensjahr
½ Tablette
Säuglinge bei Trinkschwäche
½ Tablette

Tagesgabe:

Die Einnahme erfolgt vom Kleinkind bis zum
Erwachsenen 1–3 mal täglich. Säuglinge
erhalten die Einzeldosis vor jeder Mahlzeit.
Die Tabletten werden jeweils vor den Mahl-
zeiten ggf. mit Wasser eingenommen.
Kleinkinder bis zum 6. Lebensjahr erhalten
die Tabletten in zerstoßener Form oder in
Wasser oder Tee aufgelöst. Bei Säuglingen
löst man die Tabletten in einer kleinen
Menge Tee auf.
Die Anwendungsdauer ist prinzipiell nicht
begrenzt. Sie richtet sich nach dem jeweili-
gen Erkrankungsverlauf und dem indivi-
duellen Befinden bzw. Befund des Patien-
ten.

4.3 Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff,
Weizenstärke oder einen der in Abschnitt
6.1 genannten sonstigen Bestandteile.

**4.4 Besondere Warn- und Vorsichts-
hinweise für die Anwendung**

Weizenstärke kann geringe Mengen Gluten
enthalten, die aber auch für Patienten, die
an Zöliakie leiden, als verträglich gelten.
Dieses Arzneimittel ist als glutenfrei zu be-

trachten. Eine Tablette enthält nicht mehr
als 2,0 Mikrogramm Gluten.
Patienten mit der seltenen hereditären Ga-
lactose-Intoleranz, völligem Lactase-Mangel
oder Glucose-Galactose-Malabsorption soll-
ten die Tabletten nicht einnehmen.

**Die Gebrauchsinformation enthält folgen-
den Patientenhinweis:**

Bei Schmerzen in der Herzgegend, die in
die Arme, den Oberbauch oder in die
Halsgegend ausstrahlen können, oder
bei Atemnot ist eine ärztliche Abklärung
zwingend erforderlich.
Bei anhaltenden oder neu auftretenden Be-
schwerden ist ein Arzt aufzusuchen.

**4.5 Wechselwirkungen mit anderen
Mitteln**

Keine bekannt

**4.6 Verwendung bei Schwangerschaft
und Stillzeit****Die Gebrauchsinformation enthält folgen-
den Patientenhinweis:**

Wie alle Arzneimittel sollte Cardiodoron®
Rh in Schwangerschaft und Stillzeit nur
nach Rücksprache mit dem Arzt angewen-
det 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

Weizenstärke kann Überempfindlichkeits-
reaktionen hervorrufen.

**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 bei vorschriftsmäßiger Anwendung.

5. Pharmakologische Eigenschaften

Anthroposophisches Arzneimittel bei Er-
krankungen des Herz-Kreislaufsystems.

6. Pharmazeutische Angaben**6.1 Sonstige Bestandteile**

Lactose-Monohydrat, Weizenstärke, Cal-
ciumbehenat.

6.2 Inkompatibilitäten

Entfällt

6.3 Dauer der Haltbarkeit

Originalverschlossen: 5 Jahre
Nach Anbruch: 6 Monate

6.4 Besondere Lagerungshinweise

Entfällt

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Braunglasflasche mit 100 **N 1** und
250 **N 2** Tabletten

**6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen
für die Beseitigung**

Entfällt

7. Inhaber der Zulassung

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

8. Zulassungsnummer

6636608.00.00

9. Datum der Verlängerung der Zulassung

01.07.2002

10. Stand der Information

Juni 2021

**11. Verschreibungsstatus/
Apothekenpflicht**

Verschreibungspflichtig

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

Fachinfo-Service

Mainzer Landstraße 55
60329 Frankfurt