



Gebrauchsinformation

Liebe Patientin, lieber Patient bitte lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.

Dieses Arzneimittel ist auch ohne ärztliche Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muss Combudoron® Salbe jedoch vorschriftsmäßig angewendet werden.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Bei offenen Brandwunden (Verbrennungen 3. Grades) oder falls Komplikationen auftreten, müssen Sie einen Arzt aufsuchen.

Die Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist Combudoron® Salbe und wofür wird sie angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Combudoron® Salbe beachten?
3. Wie ist Combudoron® Salbe anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Was ist sonst noch wichtig?
6. Weitere Angaben

**Combudoron®****Salbe****1. Was ist Combudoron® Salbe und wofür wird sie angewendet?**

Combudoron® Salbe ist ein anthroposophisches Arzneimittel zur Nachbehandlung bei Verbrennungen. Sie enthält als Wirkstoffe Auszüge aus Arnica montana und Urtica urens.

Anwendungsgebiete

Gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis gehört zu den Anwendungsgebieten

die Nachbehandlung von Verbrennungen.

Combudoron® Salbe ist nicht für die Akutphase bei Verbrennungen und Verbrühungen vorgesehen. Die Salbe kann angewendet werden, sobald sich an der Brandverletzung eine dünne Haut bildet.

2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Combudoron® Salbe beachten?

Zur Erstversorgung bei Verbrennungen oder Verbrühungen die entsprechenden Hautpartien sofort unter kaltem Wasser kühlen, bis der Schmerz abklingt. Für die anschließende Versorgung der Verletzung steht Combudoron® als Flüssigkeit und Gel zur Verfügung. Offene Brandwunden (Verbrennungen 3. Grades) und großflächige Verbrennungen bedürfen grundsätzlich der ärztlichen Behandlung.

Combudoron® Salbe darf nicht angewendet werden,

- auf nässenden und eiternden Wunden;
- wenn Sie überempfindlich gegen Arnika und andere Korbblütler, gegen Sesamöl oder andere Bestandteile der Salbengrundlage sind.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Der Kontakt der Salbe mit Augen und Schleimhäuten sollte vermieden werden.

Schwangerschaft und Stillzeit

Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln während der Schwangerschaft und in der Stillzeit Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln

Keine bekannt





Wichtige Informationen über bestimmte Bestandteile von Combudoron® Salbe

Wollwachs und Wollwachsalkohole können örtlich begrenzte Hautreaktionen (Kontaktdermatitis) auslösen.

3. Wie ist Combudoron® Salbe anzuwenden?

Wenden Sie Combudoron® Salbe immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage an.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:

1 – 3 mal täglich einen der Größe der betroffenen Hautpartie entsprechenden Salbenstrang auf die sich neu bildende Haut dick auftragen.

Dauer der Anwendung

Combudoron® Salbe kann bis zur völligen Abheilung der Haut angewendet werden. Wenn Komplikationen bei der Wundheilung auftreten, halten Sie bitte Rücksprache mit einem Arzt.

Wenn Sie die Anwendung von Combudoron® Salbe vergessen haben:

Verwenden Sie nicht die doppelte Dosis, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben.

Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich bei der Anwendung dieses Arzneimittels nicht ganz sicher sind.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Combudoron® Salbe Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Sehr selten können allergische Hautreaktionen auftreten, die nach Absetzen des Präparates wieder abklingen. Sesamöl kann selten schwere allergische Reaktionen hervorrufen.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich

beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

5. Was ist sonst noch wichtig?

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Tube und der Faltschachtel angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Aufbewahrungsbedingungen

Nicht über 30 °C lagern.

Zusammensetzung

10 g enthalten: Wirkstoffe: Ethanol. Auszug aus Arnica montana, Planta tota rec. (1:1,1) 0,05 g / Urtica urens, Herba rec. Ø (HAB, V. 2b) 0,95 g.

Salbengrundlage: Raffiniertes Sesamöl, Wollwachs, Gelbes Wachs, Wollwachsalkohole, Ethanol 96 %, Gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Packungsgrößen

25 g Salbe, 70 g Salbe

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Weleda AG
Postfach 1320
D-73503 Schwäbisch Gmünd
Tel.: 07171 / 919-414
Fax: 07171 / 919-424
E-Mail: dialog@weleda.de

Stand der Information:

September 2007

6. Weitere Angaben

Von Combudoron® sind weitere Darreichungsformen und Packungsgrößen erhältlich:

Combudoron® Flüssigkeit 50 ml
Combudoron® Gel 25 g und 70 g

