

**Gebrauchsinformation**  
bitte sorgfältig lesen!



# Bryophyllum 50%

## Trituration

Wirkstoff: Presssaft aus Kalanchoe pinnata, Folium

### Zusammensetzung

In 10 g Trituration sind verarbeitet: Arzneilich wirksamer Bestandteil: 5 g Presssaft aus Kalanchoe pinnata, Folium.

Sonstiger Bestandteil: Lactose-Monohydrat.

### Darreichungsform und Packungsgrößen

20 g, 50 g, 100 g Trituration

### Anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG Postfach 1309/1320 D-73503 Schwäbisch Gmünd

### Anwendungsgebiete

gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis

Dazu gehören: Anfälligkeit für besondere Formen von funktionellen Störungen und wiederholten Entzündungen im Bereich des Stoffwechselsystems; vorzeitige und frühzeitige Wehentätigkeit; Schmerzzustände bei Schwächung der Lebenskräfte; Unruhe- und seelische Ausnahmezustände und dadurch bedingte Schlafstörungen.

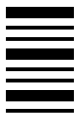
### Gegenanzeigen

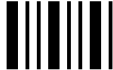
*Wann dürfen Sie Bryophyllum 50% Trituration nicht anwenden?*

Bei Überempfindlichkeit gegen Bryophyllum (Kalanchoe) darf die Trituration nicht angewendet werden.

*Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?*

Wie alle Arzneimittel sollte Bryophyllum 50% Trituration in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.





## **Wechselwirkungen mit anderen Mitteln**

Keine bekannt

## **Dosierung und Art der Anwendung**

Soweit nicht anders verordnet, 3 mal täglich 2 Messerspitzen Pulver einnehmen. Säuglinge im 1. Lebensjahr erhalten 3 mal täglich 1 Messerspitze Pulver in Tee aufgelöst.

## **Dauer der Anwendung**

Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt.

## **Hinweise für den Fall der Überdosierung**

Bei der Einnahme größerer Mengen des Arzneimittels (mehr als 20 g) kann es bei Personen mit Milchzuckerunverträglichkeit (Lactoseintoleranz) zu Magen-Darm-Beschwerden kommen oder eine abführende Wirkung auftreten.

## **Nebenwirkungen**

In seltenen Fällen können Überempfindlichkeitsreaktionen auftreten.

Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

## **Hinweis**

Nach Ablauf des auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums sollte das Präparat nicht mehr angewendet werden.

**Stand der Information:** Januar 2001

---

## **Ergänzende Information**

Dieses Arzneimittel ist nach den gesetzlichen Übergangsvorschriften im Verkehr. Die behördliche Prüfung auf pharmazeutische Qualität, Wirksamkeit und Unbedenklichkeit ist noch nicht abgeschlossen.

