

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER BIODORON® 0,1% TABLETTEN

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

Dit homeopatisch geneesmiddel kunt u zonder recept krijgen, voor de behandeling van een milde aandoening waarbij advies van een arts niet noodzakelijk is. Maar gebruik het wel zorgvuldig, dan bereikt u het beste resultaat.

- Bewaar deze bijsluiter, misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige
- Wordt uw klacht na 14 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Biodoron® 0,1% Tabletten en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u Biodoron® 0,1% Tabletten niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Biodoron® 0,1% Tabletten?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Biodoron® 0,1% Tabletten?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS BIODORON® 0,1% TABLETTEN EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Biodoron® 0,1% Tabletten is een homeopatisch geneesmiddel zonder specifieke therapeutische indicaties.

Wordt uw klacht na 14 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. WANNEER MAG U BIODORON® 0,1% TABLETTEN NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u Biodoron® 0,1% Tabletten niet gebruiken?

Bevat o.a. tarwezetmeel en melksuiker (lactose). Geschikt voor mensen met coeliakie. Niet te gebruiken bij overgevoeligheid voor tarwe (anders dan coeliakie) of lactose. Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Biodoron® 0,1% Tabletten?

Er zijn geen omstandigheden bekend waarbij u extra voorzichtig met Biodoron® 0,1% Tabletten moet zijn.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Er zijn geen interacties met andere geneesmiddelen bekend. Gebruikt u naast Biodoron® 0,1% Tabletten nog andere geneesmiddelen of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Zwangerschap, borstvoeding vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het is niet waarschijnlijk dat Biodoron® 0,1% Tabletten invloed heeft op het autorijden of bij het werken met werktuigen of machines.

3. HOE GEBRUIKT U BIODORON® 0,1% TABLETTEN?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De aanbevolen dosering is:

Volwassenen

1 tot 3 maal daags 1-2 tabletten met wat water innemen.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Jongeren vanaf 12 jaar: 1 tot 3 maal daags 1-2 tabletten met wat water innemen.

Kinderen van 5 tot 12 jaar: 1 tot 3 maal daags 1 tablet met wat water innemen.

Dit product is niet bedoeld voor kinderen jonger dan 5 jaar

De tabletten geheel doorslikken zonder te kauwen, gedurende maximaal 8-12 weken. Zo nodig te herhalen na een pauze van enkele weken.

Raadpleeg een arts indien de verschijnselen verergeren of binnen 14 dagen niet verbeteren.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Wanneer u meer dan de aanbevolen dosering heeft ingenomen, zijn in het algemeen geen bijverschijnselen te verwachten. Als u zich zorgen maakt, neemt u contact op met uw arts of apotheker.

Bent u vergeten Biodoron® 0,1% Tabletten in te nemen?

Als u vergeten bent een dosis in te nemen, neem dan de geplande volgende dosis op het correcte tijdstip in. Neem geen dubbele dosis van Biodoron® 0,1% Tabletten om de vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van dit middel.

Er zijn geen effecten te verwachten na het stoppen met de behandeling.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Er zijn van dit geneesmiddel geen bijwerkingen bekend.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb (www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U BIODORON® 0,1% TABLETTEN?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Niet bewaren boven 25°C.

Gebruik Biodoron® 0,1% Tabletten niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de flacon en buitenverpakking na "EXP.". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum. Na opening van de verpakking nog 6 maanden houdbaar.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in Biodoron® 0,1% Tabletten?

Biodoron® 0,1% Tabletten bevat Ferrum/Quartz D2; dit is bereid uit Ferrum sulfuricum en Quartz.

Per tablet bevat Biodoron® 0,1% Tabletten:

Ferrum/Quartz D2 20 mg

De andere stoffen in Biodoron® 0,1% Tabletten zijn melksuiker (lactose), tarwezetmeel en calciumbeheenaat.

Hoe ziet Biodoron® 0,1% Tabletten eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Biodoron® 0,1% Tabletten is verpakt in een flacon met een inhoud van 250 stuks.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Weleda Benelux SE
Platinastraat 161
2718 SR Zoetermeer
Tel: 079-3631313
Fax: 079-3631303
Email: info@weleda.nl

Fabrikant

Weleda AG
Möhlerstrasse 3
73525 Schwäbisch Gmünd
Duitsland

In het register voor homeopathische farmaceutische producten ingeschreven onder RVH 84682

Deze bijsluiters is voor het laatst goedgekeurd in februari 2017