



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.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben und darf nicht an Dritte weitergegeben werden. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese dasselbe Krankheitsbild haben wie Sie.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

Die Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist Oxalis comp. und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Oxalis comp. beachten?
3. Wie ist Oxalis comp. anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Was ist sonst noch wichtig?

Oxalis comp.

Flüssige Verdünnung zur Injektion



WELEDA

1. Was ist Oxalis comp. und wofür wird es angewendet?

Oxalis comp. ist ein anthroposophisches Arzneimittel.

Anwendungsgebiete

Gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis gehören zu den Anwendungsgebieten: Krampfzustände der Hohlorgane im Bauchraum; Belebung des Aufbaustoffwechsels.

2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Oxalis comp. beachten?

Oxalis comp. darf nicht angewendet werden:

- bei bekannter Allergie gegen Kamille und andere Korbblütler, Tollkirsche oder die sonstigen Bestandteile,
- bei erhöhtem Augendruck (Glaukom),
- bei gutartiger Vergrößerung der Vorsteherdrüse (Prostataadenom) mit Restharnbildung,
- bei Herzrasen (tachykarde Herzrhythmusstörungen),
- während der Schwangerschaft und in der Stillzeit.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden (kolikartige Oberbauchbeschwerden, die auch ausstrahlen können, sowie Gelbfärbung der Skleren und Farbveränderungen im Stuhl und Urin) muss ein Arzt aufgesucht werden.

Wegen des Bestandteils Sanguinaria bei bestehenden Lebererkrankungen oder solchen in der Vorgeschichte sowie bei gleichzeitiger Anwendung leberschädigender Stoffe nur nach strenger Indikationsstellung anwenden.

Kinder

Oxalis comp. soll bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden, da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen.


Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln

Keine bekannt

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden bzw. vor kurzem angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Wichtige Informationen über bestimmte Bestandteile von Oxalis comp.

Dieses Arzneimittel enthält 2 mg Alkohol (Ethanol) pro Einzeldosis von einer Ampulle, entsprechend 0,2 % (m/m) Alkohol. Die Menge in einer Ampulle dieses Arzneimittels entspricht weniger als 1 ml Bier oder 1 ml Wein. Die geringe Alkoholmenge in diesem Arzneimittel hat keine wahrnehmbaren Auswirkungen.



3. Wie ist Oxalis comp. anzuwenden?

Wenden Sie Oxalis comp. immer genau nach der Anweisung Ihres Arztes an.

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

bei Bedarf 1 ml subcutan injizieren. Nicht mehr als 3 mal 1 ml pro Tag injizieren.

Die subcutane Injektion erfolgt in der Regel in den Oberschenkel oder die Oberarm-
außenseite bzw. in die Bauchregion. Nach Säuberung der Einstichstelle (z.B. durch
Abreiben mit 70%igem Alkohol) eine Hautfalte bilden und die Injektionsnadel schräg
einstechen. Den Spritzenstempel leicht zurückziehen. Sollte Blut erscheinen, wurde ein
Blutgefäß getroffen. Die Injektion in diesem Fall an einer anderen Stelle wiederholen.
Wenn kein Blut erscheint, langsam injizieren, anschließend die Nadel herausziehen und
auf die Einstichstelle kurz mit einem Tupfer drücken.

Es wird in jedem Fall empfohlen, die Injektionstechnik durch eine darin erfahrene Person
zu erlernen.

Dauer der Anwendung

Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt. Die Dauer der
Anwendung sollte 2 Wochen nicht überschreiten, bei einer Anwendungsdauer von
4 Wochen ist eine Kontrolle der Leberfunktionswerte (Transaminasen) erforderlich.

Wenn Sie die Anwendung von Oxalis comp. 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 Oxalis comp. Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem
auftreten müssen.

Bei Anwendung des Arzneimittels kann es in seltenen Fällen zu Mundtrockenheit,
Gesichtsröte, Pupillenvergrößerung (Mydriasis), psychischer Erregung und Herzrasen
(Tachykardie) kommen.

Sehr selten sind während der Behandlung mit Präparaten, die Alkaloide von Chelidonium
(Schöllkraut) enthalten, Anstiege der Leberfunktionswerte (Transaminasen) und des
Bilirubins bis hin zu arzneimittelbedingter Gelbsucht (medikamentös-toxische Hepatitis)
beobachtet worden. Derartige Alkaloide sind auch in Sanguinaria enthalten.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben
sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem *Bundesinstitut für Arzneimittel und
Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn,
Website: www.bfarm.de* anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie
dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur
Verfügung gestellt werden.

5. Was ist sonst noch wichtig?

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf den Ampullen und der Faltschachtel ange-
gebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Aufbewahrungsbedingungen

Nicht über 25 °C lagern.

Zusammensetzung

1 Ampulle enthält: Wirkstoffe: Belladonna Rh Dil. D3 0,2 g / Chamomilla recutita, Radix,
Decoctum Dil. D3 (HAB, V. 23b) 0,2 g / Gelsemium, ethanol. Decoctum Dil. D3 0,2 g /
Oxalis, Folium Rh Dil. D3 0,2 g / Sanguinaria, ethanol. Decoctum Dil. D3 0,2 g - alle
Bestandteile werden über die letzte Stufe gemeinsam potenziert.

Mit Natriumchlorid isotonisiert.

Darreichungsform und Packungsgröße

8 Ampullen zu 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Weleda AG, Postfach 1320, D-73503 Schwäbisch Gmünd
Tel.: 07171 / 919-414, Fax: 07171 / 919-200, E-Mail: dialog@weleda.de

Stand der Information: Dezember 2022