

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



**Combudoron®**

**Gel**

**1. Was ist Combudoron® Gel und wofür wird es angewendet?**

Combudoron® Gel ist ein anthroposophisches Arzneimittel zur äußerlichen Behandlung bei Verbrennungen.

Es enthält als Wirkstoffe Auszüge aus Arnica montana und Urtica urens.

**Anwendungsgebiete**

Gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis gehören zu den Anwendungsgebieten: Verbrennungen 1. und 2. Grades (Rötung, Schwellungen, Brandblasen), Sonnenbrand, akute Strahlenschäden der Haut; Insektenstiche.

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

Zur **Erstversorgung** bei Verbrennungen oder Verbrühungen die entsprechenden Hautpartien **sofort unter kaltem Wasser kühlen**, bis der Schmerz abklingt. Anschließend wird Combudoron® Gel aufgetragen. Offene Brandwunden (Verbrennungen 3. Grades) und großflächige Verbrennungen bedürfen grundsätzlich der ärztlichen Behandlung.

**Combudoron® darf nicht angewendet werden,**

- auf offenen Wunden;
- wenn Sie überempfindlich gegen Arnika und andere Korbblütler oder gegen Bestandteile der Gelgrundlage sind.

**Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

Der Kontakt der Gels 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® Gel**

Aufgrund des Gehaltes an Alkohol kann häufige Anwendung des Arzneimittels auf der Haut Reizungen oder Entzündungen und Hauttrockenheit verursachen.

**3. Wie ist Combudoron® Gel anzuwenden?**

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

Combudoron® Gel wird auf die Haut aufgetragen. Wichtig ist die sofortige und anhaltende Behandlung der Wundstellen.

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

Combudoron® Gel auf die betroffenen Hautpartien dünn auftragen und antrocknen lassen. Die Anwendung von Combudoron® Gel soll bis zum Abklingen der Schmerzen wiederholt werden.

Wenn das Anlegen eines Verbandes notwendig ist, diesen nur auf das bereits angetrocknete Gel bringen. Der Gelfilm lässt sich mit lauwarmem Wasser leicht abspülen.

**Dauer der Anwendung**

Combudoron® Gel wird angewendet solange die akuten Beschwerden anhalten. Danach kann die

Behandlung mit Combudoron® Salbe fortgesetzt werden. Sollten Komplikationen bei der Wundheilung auftreten, suchen Sie bitte einen Arzt auf.

**Wenn Sie die Anwendung von Combudoron® Gel 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® Gel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Sehr selten können allergische Hautreaktionen auftreten.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine aufgeführte Nebenwirkung 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.



**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. Gelgrundlage: Glycerol 85 %, Ethanol 96 %, Natriumalginat, Gereinigtes Wasser.

**Darreichungsform und Packungsgrößen**

25 g Gel, 70 g Gel

**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:** März 2007

**Weitere Angaben**

**Von Combudoron® sind weitere Darreichungsformen und Packungsgrößen erhältlich:**

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

