

Dentolin®-Tabletten

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn sich Ihr Kind nach 5 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlt, suchen Sie mit Ihrem Kind einen Arzt auf.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Dentolin und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Dentolin beachten?
3. Wie ist Dentolin anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Dentolin aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. WAS IST Dentolin UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Dentolin ist ein homöopathisches Arzneimittel. Die Homöopathie versteht sich als Regulationstherapie bei akuten und chronischen Krankheiten.

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Zahnungsbeschwerden bei Kindern mit und ohne Fieber, verbunden mit Unruhe, Ohrschmerzen und weichem Stuhl.

Die Anwendung dieses homöopathischen Arzneimittels in den genannten Anwendungsgebieten beruht ausschließlich auf homöopathischer Erfahrung.

Bei schweren Formen dieser Erkrankungen ist eine klinisch belegte Therapie angezeigt.

Wenn sich Ihr Kind nach 5 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlt, suchen Sie mit Ihrem Kind einen Arzt auf.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON Dentolin BEACHTEN?

Dentolin darf nicht angewendet werden,

- wenn Ihr Kind allergisch gegen Atropa bella-donna, Matricaria recutita, Ferrum phosphoricum, Hepar sulfuris, Pulsatilla pratensis oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels ist.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Dentolin bei Ihrem Kind anwenden.

Bei Auftreten von hohem Fieber oder bei schwerem Krankheitsgefühl muss ein Arzt aufgesucht werden.

Bei Einnahme homöopathischer Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstreaktion). Solche Reaktionen sind zumeist harmlos.

Sollten sich die Beschwerden nicht bessern, dann ist das Arzneimittel abzusetzen. Nach Abklingen der Erstreaktion kann das Arzneimittel wieder eingenommen werden. Bei neuerlicher Verstärkung der Beschwerden ist das Mittel abzusetzen.

Jede längere Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel sollte von einem homöopathisch erfahrenen Arzt kontrolliert werden, da bei nicht indizierter Einnahme unerwünschte Arzneimittelprüfsymptome (neue Symptome) auftreten können.

Die Anwendung bei Kindern unter 1 Jahr darf nur auf ärztliche Empfehlung erfolgen.

Da keine ausreichenden Daten vorliegen, kann die Anwendung bei Kindern unter 4 Monaten nicht empfohlen werden.

Anwendung von Dentolin zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn das Kind andere Arzneimittel einnimmt / anwendet, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen / angewendet hat oder Sie beabsichtigen dem Kind andere Arzneimittel zu geben.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln sind bisher nicht bekannt geworden.

Anwendung von Dentolin zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Die gemeinsame Aufnahme dieses Arzneimittels mit Nahrungsmitteln und Getränken wird nicht empfohlen. Eine halbe Stunde Abstand ist vor der Einnahme einzuhalten.

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden.

Schwangerschaft und Stillzeit

Dentolin ist nicht zur Einnahme durch Erwachsene bestimmt.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Dentolin hat keinen oder einen zu vernachlässigenden Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

Dentolin enthält Laktose

Bitte geben Sie Ihrem Kind Dentolin erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Ihr Kind unter einer Zuckerunverträglichkeit leidet.

3. WIE IST Dentolin ANZUWENDEN?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Die empfohlene Dosis beträgt:

Kinder von 1 bis 6 Jahre:

Bei akuten Beschwerden: 2 Tabletten pro Stunde maximal 6-mal täglich.

Zur nachfolgenden Behandlung: 3-mal täglich 2 Tabletten.

Kinder von 4 Monaten bis 1 Jahr:

Bei akuten Beschwerden: 1 Tablette pro Stunde maximal 6-mal täglich.

Zur nachfolgenden Behandlung: 3-mal täglich 1 Tablette.

Die Anwendung bei Kindern unter einem Jahr darf nur auf ärztliche Empfehlung erfolgen.

Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.

Kinder unter 4 Monaten:

Da keine ausreichenden Daten vorliegen, kann die Anwendung bei Kindern unter 4 Monaten nicht empfohlen werden.

Zum Einnehmen.

Da die Mundschleimhaut als sogenannte Erstreaktionsfläche dient, empfiehlt es sich, die Tabletten langsam im Mund zergehen zu lassen.

Die Tabletten können in etwas Wasser (ca. 10ml) gelöst werden. Bei Kindern unter 3 Jahren sollte die Tablette immer in Wasser aufgelöst werden.

Die Einnahme sollte eine 1/2 Stunde vor der Mahlzeit erfolgen.

Wenn sich Ihr Kind nach 5 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlt, suchen Sie mit Ihrem Kind einen Arzt auf.

Wenn Sie eine größere Menge von Dentolin angewendet haben, als Sie sollten

Bisher wurden keine Fälle von Überdosierung berichtet.

Wenn Sie die Anwendung von Dentolin vergessen haben

geben Sie dem Kind nicht die doppelte Menge, wenn Sie die vorherige Gabe vergessen haben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bisher sind bei der Einnahme von Dentolin keine Nebenwirkungen bekannt geworden.

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 über das Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen Traisengasse 5, 1200 WIEN, ÖSTERREICH Fax: + 43 (0) 50 555 36207 Website: <http://www.basg.gv.at/>

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. WIE IST Dentolin AUFZUBEWAHREN?

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Etikett nach „Verw. bis:“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN Was Dentolin enthält

Die Wirkstoffe in 1 Tablette sind: Atropa bella-donna Trit. D6 15 mg, Matricaria recutita Trit. D6 15 mg, Ferrum phosphoricum Trit. D6 15 mg, Hepar sulfuris Trit. D12 15 mg, Pulsatilla pratensis Trit. D6 15 mg.

Die sonstigen Bestandteile sind: 79,80 mg Lactose-Monohydrat, Mikrokristalline Cellulose, Talkum, Magnesiumstearat.

Wie Dentolin aussieht und Inhalt der Packung

Dentolin sind weiße, runde, flache, facettierte Tabletten in Glasflaschen mit einem Schraubverschluss aus Kunststoff mit Aluminium-Kunststoff-Siegeleinlage.

Packungsgröße: 150 Tabletten

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Zulassungsinhaber:

Deutsche Homöopathie-Union
DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG
Ottostraße 24
76227 Karlsruhe, Deutschland

Hersteller:

Deutsche Homöopathie-Union
DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG
Ottostraße 24
76227 Karlsruhe, Deutschland

Vertrieb:

Dr. Peithner KG nunmehr GmbH & Co
Richard Strauss-Straße 13, 1230 Wien
Tel: +43 (1) 616 26 44 - 64
Fax-Nr.: +43 (1) 616 26 44 - 851
E-mail: med.service@peithner.at

Z. Nr.: 336161

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im April 2015.