

### 1. Bezeichnung des Arzneimittels

Cardiodoron® Rh  
Tabletten

### 2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung nach Wirkstoffen

1 Tablette enthält:  
Antrocknung aus: Onopordum acanthium,  
Flos Rh Ø (HAB, V. 21) 5 mg / Primula veris,  
Flos Rh Ø (HAB, V. 21) 5 mg / Hyoscyamus  
niger, Herba Rh Ø (HAB, V. 21) 0,2 mg.  
Nach homöopathischen Verfahrensweisen  
hergestellt.

Sonstige Bestandteile siehe 6.1.

### 3. Darreichungsform

Tabletten

### 4. Klinische Angaben

#### 4.1 Anwendungsgebiete

gemäß der anthroposophischen Menschen-  
und Naturerkenntnis  
Dazu gehören: Störungen vegetativer  
Rhythmen und ihrer Koordination, vor allem  
Herzrhythmusstörungen; Schlafstörungen;  
Missempfindungen im Herzbereich (Dys-  
kardien) und unregelmäßige Kreislauffätig-  
keit mit Blutdruckschwankungen (ortho-  
statische Dysregulationen) sowie funk-  
tionelle Herz- und Kreislaufstörungen bei und  
nach Infektionskrankheiten.

#### 4.2 Dosierung und Art der Anwendung

##### Einzelgabe:

Jugendliche und Erwachsene  
1–2 Tabletten  
Schulkinder vom 6. bis zum 12. Lebensjahr  
1 Tablette  
Kleinkinder bis zum 6. Lebensjahr  
½ Tablette  
Säuglinge bei Trinkschwäche  
½ Tablette

##### Tagesgabe:

Die Einnahme erfolgt vom Kleinkind bis zum  
Erwachsenen 1–3 mal täglich. Säuglinge  
erhalten die Einzeldosis vor jeder Mahlzeit.  
Die Tabletten werden jeweils vor den Mahl-  
zeiten ggf. mit Wasser eingenommen.  
Kleinkinder bis zum 6. Lebensjahr erhalten  
die Tabletten in zerstoßener Form oder in  
Wasser oder Tee aufgelöst. Bei Säuglingen  
löst man die Tabletten in einer kleinen  
Menge Tee auf.  
Die Anwendungsdauer ist prinzipiell nicht  
begrenzt. Sie richtet sich nach dem jeweili-  
gen Erkrankungsverlauf und dem indivi-  
duellen Befinden bzw. Befund des Patien-  
ten.

#### 4.3 Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff,  
Weizenstärke oder einen der in Abschnitt  
6.1 genannten sonstigen Bestandteile.

#### 4.4 Besondere Warn- und Vorsichts- hinweise für die Anwendung

Weizenstärke kann geringe Mengen Gluten  
enthalten, die aber auch für Patienten, die  
an Zöliakie leiden, als verträglich gelten.  
Dieses Arzneimittel ist als glutenfrei zu be-

trachten. Eine Tablette enthält nicht mehr  
als 2,0 Mikrogramm Gluten.  
Patienten mit der seltenen hereditären Ga-  
lactose-Intoleranz, völligem Lactase-Mangel  
oder Glucose-Galactose-Malabsorption soll-  
ten die Tabletten nicht einnehmen.

#### Die Gebrauchsinformation enthält folgen- den Patientenhinweis:

Bei Schmerzen in der Herzgegend, die in  
die Arme, den Oberbauch oder in die  
Halsgegend ausstrahlen können, oder  
bei Atemnot ist eine ärztliche Abklärung  
zwingend erforderlich.  
Bei anhaltenden oder neu auftretenden Be-  
schwerden ist ein Arzt aufzusuchen.

#### 4.5 Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Keine bekannt

#### 4.6 Verwendung bei Schwangerschaft und Stillzeit

##### Die Gebrauchsinformation enthält folgen- den Patientenhinweis:

Wie alle Arzneimittel sollte Cardiodoron®  
Rh in Schwangerschaft und Stillzeit nur  
nach Rücksprache mit dem Arzt angewen-  
det werden.

#### 4.7 Auswirkungen auf die Fähigkeit zur Bedienung von Maschinen und zum Führen von Kraftfahrzeugen

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaß-  
nahmen erforderlich.

#### 4.8 Nebenwirkungen

Weizenstärke kann Überempfindlichkeits-  
reaktionen hervorrufen.

#### Meldung des Verdachts auf Nebenwir- kungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwir-  
kungen nach der Zulassung ist von großer  
Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuier-  
liche Überwachung des Nutzen-Risiko-Ver-  
hältnisses des Arzneimittels. Angehörige  
von Gesundheitsberufen sind aufgefordert,  
jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung  
dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und  
Medizinprodukte  
Abt. Pharmakovigilanz  
Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3  
D-53175 Bonn  
Website: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de)  
anzuzeigen.

#### 4.9 Überdosierung: Symptome, Notfall- maßnahmen, Gegenmittel

Entfällt bei vorschriftsmäßiger Anwendung.

#### 5. Pharmakologische Eigenschaften

Anthroposophisches Arzneimittel bei Er-  
krankungen des Herz-Kreislaufsystems.

#### 6. Pharmazeutische Angaben

##### 6.1 Sonstige Bestandteile

Lactose-Monohydrat, Weizenstärke, Cal-  
ciumbehenat.

#### 6.2 Inkompatibilitäten

Entfällt

#### 6.3 Dauer der Haltbarkeit

Originalverschlossen: 5 Jahre  
Nach Anbruch: 6 Monate

#### 6.4 Besondere Lagerungshinweise

Entfällt

#### 6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Braunglasflasche mit 100 N 1 und  
250 N 2 Tabletten

#### 6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung

Entfällt

#### 7. Inhaber der Zulassung

Weleda AG  
Postfach 1320  
D-73503 Schwäbisch Gmünd  
Telefon: (07171) 919-555  
Telefax: (07171) 919-226  
E-Mail: [med-wiss@weleda.de](mailto:med-wiss@weleda.de)  
Internet: [www.weleda.de](http://www.weleda.de)

#### 8. Zulassungsnummer

6636608.00.00

#### 9. Datum der Verlängerung der Zulassung

01.07.2002

#### 10. Stand der Information

Juni 2021

#### 11. Verschreibungsstatus/ Apothekenpflicht

Verschreibungspflichtig

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

Fachinfo-Service

Mainzer Landstraße 55  
60329 Frankfurt