



**Gebrauchsinformation**  
bitte sorgfältig lesen!

# Arandisit

## Flüssige Verdünnungen zur Injektion



**WELEDA**

Homöopathische Arzneimittel der anthroposophischen Therapierichtung

Homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Tritt während der Anwendung des Arzneimittels keine Besserung der Beschwerden ein, ist medizinischer Rat einzuholen.

### Gegenanzeigen

Arandisit D6 darf nicht angewendet werden, wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber Milchprotein sind.  
Für Arandisit D15 sind keine Gegenanzeigen bekannt.

### Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

*Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?*

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

### Dosierung

Soweit nicht anders verordnet, 2 – 3 mal wöchentlich 1 ml subcutan injizieren.

Die für die Behandlung geeignete Potenzstufe wird vom Arzt nach dem jeweiligen Krankheitsbild ausgewählt und für den Patienten individuell verordnet.

### Art der Anwendung

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.

### Nebenwirkungen

Arandisit D6: Lactose enthält geringe Mengen Milchprotein und kann deshalb allergische Reaktionen hervorrufen.  
Für Arandisit D15 sind keine Nebenwirkungen bekannt.

### 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](http://www.bfarm.de)* anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

### Hinweise

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf den Ampullen und der Faltschachtel angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.  
Bewahren Sie das Arzneimittel so auf, dass es für Kinder nicht zugänglich ist.

## Zusammensetzung

Arzneimittelbezeichnung	1 Ampulle enthält: Wirkstoff:	
Arandisit D6	Arandisit Dil. D6 aquos. (HAB, V. 8b)	1 ml
Arandisit D15	Arandisit Dil. D15 (HAB, V. 8a)	1 ml

Flüssige Verdünnung zur Injektion D6: Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.  
Flüssige Verdünnung zur Injektion D15: 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](mailto:dialog@weleda.de)

Apothekenpflichtig

**Stand der Information:** Februar 2019

