

## Gebrauchsinformation

**Liebe Patientin, lieber Patient, bitte lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme 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 Mandragora comp. und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Mandragora comp. beachten?
3. Wie ist Mandragora comp. einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Was ist sonst noch wichtig?

# Mandragora comp.

## Mischung



**WELEDA**

### 1. Was ist Mandragora comp. und wofür wird es angewendet?

Mandragora comp. ist ein anthroposophisches Arzneimittel.

### Anwendungsgebiete

Gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis gehören zu den Anwendungsgebieten: Arthrosen, Gicht, Rheumatismus sowie dadurch bedingte Schmerzzustände.

### 2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Mandragora comp. beachten?

### Gegenanzeigen

Keine bekannt

### Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Bei akut auftretenden Zuständen, die z.B. mit Rötung, Schwellung oder Überwärmung der Gelenke einhergehen, sowie bei länger anhaltenden oder unklaren Beschwerden suchen Sie bitte einen Arzt auf.

### Kinder

Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen, soll Mandragora comp. bei Säuglingen und Kleinkindern bis 2 Jahren nicht angewendet werden. Die Anwendung von Mandragora comp. bei Kindern zwischen 3 und 12 Jahren sollte nicht ohne ärztlichen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere vom Arzt verordnete Arzneimittel.

### Schwangerschaft und Stillzeit

Fragen Sie vor der Einnahme von allen Arzneimitteln während der Schwangerschaft und in der Stillzeit Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

### Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln

Keine bekannt

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

### Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

### Wichtige Informationen über bestimmte Bestandteile von Mandragora comp.

Dieses Arzneimittel enthält 104 mg Alkohol (Ethanol) pro Einzeldosis von 15 Tropfen, entsprechend 17 % (m/m) Alkohol. Die Menge in 15 Tropfen dieses Arzneimittels entspricht weniger als 3 ml Bier oder ca. 1 ml Wein. Die geringe Alkoholmenge in diesem Arzneimittel hat keine wahrnehmbaren Auswirkungen.

**3. Wie ist Mandragora comp. einzunehmen?**

Nehmen Sie Mandragora comp. immer genau nach der Anweisung Ihres Arztes ein.

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

Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren	10 – 15 Tropfen
Kinder von 6 bis 11 Jahren	5 – 10 Tropfen
Kleinkinder von 3 bis 5 Jahren	3 – 5 Tropfen

Die Einnahme erfolgt 1 – 3 mal täglich.  
Nehmen Sie die Tropfen am besten mit Wasser verdünnt ein.

*Dauer der Anwendung*

Die Behandlung einer akuten Erkrankung sollte nach 2 Wochen abgeschlossen sein. Tritt innerhalb von 2 Tagen keine Besserung ein, ist ein Arzt aufzusuchen. Die Dauer der Behandlung chronischer Erkrankungen erfordert eine Rücksprache mit dem Arzt.

*Wenn Sie die Einnahme von Mandragora comp. vergessen haben:*

Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis, wenn Sie die vorherige Einnahme 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?**

Es 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.

**5. Was ist sonst noch wichtig?**

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Etikett und der Faltschachtel angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

**Zusammensetzung**

10 g (= 10,3 ml) enthalten: Wirkstoffe: Arnica, Planta tota Dil. D15 1,67 g / Betulae folium, ethanol. Decoctum Dil. D3 [HAB, V. 19f, Ø mit Ethanol 30 % (m/m)] 1,67 g / Equisetum arvense, ethanol. Decoctum Dil. D15 1,67 g / Formica Dil. D10 [HAB, SV 4b; D2 mit Ethanol 30 % (m/m), ab D3 mit Ethanol 15 % (m/m)] 1,67 g / Mandragora, ethanol. Decoctum Dil. D3 1,67 g / Meniscus genus bovis Dil. D6 [HAB, V. 42a; ab D2 mit Ethanol 15 % (m/m)] 1,67 g.

1 ml entspricht ca. 24 Tropfen.

**Darreichungsform und Packungsgröße**

100 ml (2 x 50 ml) Mischung

**Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller**

Weleda AG, Möhlerstraße 3-5, D-73525 Schwäbisch Gmünd  
Tel.: 07171 / 919-414, Fax: 07171 / 919-200, E-Mail: [dialog@weleda.de](mailto:dialog@weleda.de)

**Stand der Information:** Februar 2025