

Flügge

Flügge Kieselerde Tabletten 810 mg

Zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern ab 12 Jahren

Wirkstoff: Kieselerde

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie, was Sie bei der Anwendung des Arzneimittels beachten sollten.

Dieses Arzneimittel ist ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, müssen FLÜGGE KIESELERDE TABLETTEN jedoch vorschriftsmäßig angewendet werden.

- 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 sich Ihre Symptome verschlimmern oder keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

1. Indikationsgruppe und Anwendungsgebiete
2. Wichtige Hinweise vor der Anwendung
3. Hinweise zur Einnahme/Anwendung
4. Nebenwirkungen
5. Aufbewahrungshinweise und Haltbarkeit
6. Zusammensetzung und Inhalt der Packung
7. Weitere Informationen

1. Indikationsgruppe und Anwendungsgebiete

Traditionelles Arzneimittel.

Traditionell angewendet zur Vorbeugung von brüchigen Fingernägeln und Haaren. Diese Angabe beruht ausschließlich auf Überlieferung und langjähriger Erfahrung.

2. Wichtige Hinweise vor der Anwendung

2.1 Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie FLÜGGE KIESELERDE TABLETTEN nicht anwenden?

Sie dürfen FLÜGGE KIESELERDE TABLETTEN nicht anwenden:

- wenn Sie bereits überempfindlich (allergisch) auf siliciumdioxidhaltige Zubereitungen reagiert haben
- bei schweren Störungen der Nierenfunktion

2.2 Kinder

Was müssen Sie bei Kindern beachten?

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern unter 12 Jahren liegen keine ausreichenden Untersuchungen vor.

FLÜGGE KIESELERDE TABLETTEN sollen deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

2.3 Schwangerschaft und Stillzeit

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Fragen Sie vor der Einnahme/Anwendung aller Arzneimittel einen Arzt oder Apotheker um Rat.

Da keine ausreichenden Untersuchungen vorliegen, sollen FLÜGGE KIESELERDE TABLETTEN in der Schwangerschaft und Stillzeit nicht angewendet werden.

2.4 Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen:

Es sind keine Beeinträchtigungen bekannt.

bitte wenden ⇨

2.5 Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Bei bestimmungsgemäßem Gebrauch keine bekannt.

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker oder eine andere in einem Heilberuf tätige, qualifizierte Person, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen oder anwenden bzw. vor kurzem eingenommen oder angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

3. Hinweise zur Einnahme

3.1 Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Dosierung:

Erwachsene und Kinder ab 12 Jahren nehmen 3 x täglich nach den Mahlzeiten 2 – 3 Tabletten in Fruchtsaft, Tee, Milch oder Wasser.

Die Anwendung bei Kindern unter 12 Jahren ist nicht vorgesehen.

Art der Anwendung:

Zum Einnehmen.

Dauer der Anwendung:

Bei Fragen zur Klärung der Dauer der Anwendung fragen Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Hinweis für Diabetiker:

Eine Anrechnung von BE ist nicht notwendig.

3.2 Überdosierung und Anwendungsfehler

Wenn Sie eine wesentlich größere Menge FLÜGGE KIESELERDE TABLETTEN eingenommen haben als Sie sollten:

Bei hochdosierter Zufuhr ist in Einzelfällen die Bildung von siliciumhaltigen Nierensteinen möglich.

Wenn Sie die Einnahme von FLÜGGE KIESELERDE TABLETTEN vergessen haben:

Nehmen Sie beim nächsten Mal nicht etwa die doppelte Menge, sondern führen Sie die Anwendung, wie in der Dosierungsanleitung beschrieben, fort.

4. Nebenwirkungen

Bei bestimmungsgemäßem Gebrauch keine bekannt.

Meldung von Nebenwirkungen:

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. 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 anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Lagerungshinweise und Haltbarkeit

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Faltschachtel (Umkarton) und dem Behältnis angegebenen Verfalldatum (Datum nach „verwendbar bis“) nicht mehr verwenden.

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Nicht über 30 °C lagern.

6. Zusammensetzung und Inhalt der Packung

1 Tablette enthält als Wirkstoff:

810 mg Kieselerde

Sonstige Bestandteile:

vorverkleisterte Maisstärke, Croscarmellose-Natrium, Cellulosepulver, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich]

Darreichungsform und Inhalt:

Packung mit 60 und 120 Tabletten

7. Weitere Informationen

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

SALUS Haus GmbH & Co. KG
Bahnhofstraße 24, D-83052 Bruckmühl
info@salus.de

Diese Information wurde zuletzt überarbeitet im Juni 2016.