

	MARRUBIN[®] <i>Andorn-Bronchialtropfen</i>	Seite: 1
Module 1.3 Product Information		Version: 02.2020

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

MARRUBIN[®] Andorn-Bronchialtropfen

1,04 g/ml Flüssigkeit zum Einnehmen

Wirkstoff: Andornkraut-Fluidextrakt

Für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren

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

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

- 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 Sie sich nach einer Woche nicht besser fühlen oder wenn Sie sich schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist MARRUBIN[®] *Andorn-Bronchialtropfen* und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von MARRUBIN[®] *Andorn-Bronchialtropfen* beachten?
3. Wie ist MARRUBIN[®] *Andorn-Bronchialtropfen* einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist MARRUBIN[®] *Andorn-Bronchialtropfen* aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist MARRUBIN[®] Andorn-Bronchialtropfen und wofür wird es angewendet?

MARRUBIN[®] *Andorn-Bronchialtropfen* ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel zur Schleimlösung bei Husten im Rahmen von Erkältungen.

Das Arzneimittel ist ein traditionelles Arzneimittel, das ausschließlich auf Grund langjähriger Anwendung für das Anwendungsgebiet registriert ist.

Der Anwender sollte bei fortdauernden Krankheitssymptomen oder beim Auftreten anderer als der in der Packungsbeilage erwähnten Nebenwirkungen einen Arzt oder eine andere in einem Heilberuf tätige qualifizierte Person konsultieren.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von MARRUBIN[®] Andorn-Bronchialtropfen beachten?

MARRUBIN[®] Andorn-Bronchialtropfen darf nicht eingenommen werden,

-wenn Sie allergisch gegen Andornkraut sind.

Wie alle Arzneimittel, die bitterstoffhaltige Arzneipflanzen enthalten, darf dieses Arzneimittel nicht bei Gallengangobstruktion, Entzündungen des Gallengangs, Lebererkrankungen und Darmverschluss eingenommen werden.

	MARRUBIN® <i>Andorn-Bronchialtropfen</i>	Seite: 2
Module 1.3 Product Information		Version: 02.2020

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Falls Sie ein akutes Magengeschwür, Gallensteine oder andere Gallenblasenerkrankungen haben, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie MARRUBIN® Andorn-Bronchialtropfen einnehmen.

Bei Fieber, Atemnot, eitrigem oder blutigem Auswurf, sowie bei Beschwerden, die länger als eine Woche andauern, sollte ein Arzt aufgesucht werden.

Kinder

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern unter 12 Jahren liegen keine ausreichenden Untersuchungen vor. Es soll deshalb bei dieser Altersgruppe nicht angewendet werden.

Einnahme von MARRUBIN® Andorn-Bronchialtropfen zusammen mit anderen Arzneimitteln

Zu möglichen Wechselwirkungen liegen keine Untersuchungen vor.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Die Sicherheit während der Schwangerschaft und Stillzeit wurde nicht ausreichend untersucht. Für Schwangere und Stillende wird die Einnahme von MARRUBIN® Andorn-Bronchialtropfen nicht empfohlen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Es wurden keine Untersuchungen zu Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen durchgeführt.

MARRUBIN® Andorn-Bronchialtropfen enthält 23 Vol.-% Alkohol.

Pro Dosis MARRUBIN® Andorn-Bronchialtropfen (40 Tropfen) werden 0,33 g Alkohol zugeführt.

3. Wie ist MARRUBIN® Andorn-Bronchialtropfen einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt

Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren 3mal täglich 40 Tropfen (Tagesgesamtdosis 120 Tropfen).

Kinder unter 12 Jahren: die Anwendung ist nicht vorgesehen.

Patienten mit eingeschränkter Nieren- oder Leberfunktion: Für konkrete Dosierungsempfehlungen gibt es keine hinreichenden Daten.

Nehmen Sie die Tropfen bitte mit ausreichend Flüssigkeit vor oder zu den Mahlzeiten ein.

Dauer der Anwendung:

	MARRUBIN® <i>Andorn-Bronchialtropfen</i>	Seite: 3
Module 1.3 Product Information		Version: 02.2020

Nehmen Sie MARRUBIN® *Andorn-Bronchialtropfen* im Rahmen der Selbstmedikation nicht länger als eine Woche ein. Bei Beschwerden, die länger als eine Woche dauern, ist ein Arzt aufzusuchen. Bitte beachten Sie hierzu auch die Angaben im Abschnitt 2 unter "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen".

Wenn Sie eine größere Menge von MARRUBIN® *Andorn-Bronchialtropfen* eingenommen haben, als Sie sollten:

Vergiftungen infolge einer Überdosierung sind bisher nicht bekannt geworden. Wenn Sie versehentlich einmal mehr als die empfohlene Menge eingenommen haben, so hat dies in der Regel keine nachteiligen Folgen. Bei Einnahme von deutlich darüber hinausgehenden Mengen benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt. Ihr Arzt wird über die notwendigen Maßnahmen entscheiden.

Wenn Sie die Einnahme von MARRUBIN® *Andorn-Bronchialtropfen* vergessen haben:

Wenn Sie eine Einnahme vergessen haben, nehmen Sie beim nächsten Mal nicht die doppelte Menge ein. Setzen Sie die Einnahme mit der der nächsten Dosis fort, so wie von Ihrem Arzt verordnet oder in der Gebrauchsinformation beschrieben.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

Mögliche Nebenwirkungen

Bisher sind keine Nebenwirkungen nach Anwendung von MARRUBIN® *Andorn-Bronchialtropfen* bekannt.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. 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. Wie ist MARRUBIN® *Andorn-Bronchialtropfen* aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett und der Faltschachtel angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nach Anbruch ist der Inhalt der Packung innerhalb von 12 Monaten zu verbrauchen.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. 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 MARRUBIN® *Andorn-Bronchialtropfen* enthält

Der Wirkstoff ist: Andornkraut-Fluidextrakt.

	<p style="text-align: center;">MARRUBIN® <i>Andorn-Bronchialtropfen</i></p>	Seite: 4
<p>Module 1.3 Product Information</p>		Version: 02.2020

1 ml (entspr. 1,04 g) Flüssigkeit zum Einnehmen enthält:
1,04 g Fluidextrakt aus Andornkraut (1:0,9-1,1); Auszugsmittel: Ethanol 30 % (V/V).
1 ml Flüssigkeit zum Einnehmen entspricht ca. 24 Tropfen.

Wie MARRUBIN® *Andorn-Bronchialtropfen* aussieht und Inhalt der Packung

MARRUBIN® *Andorn-Bronchialtropfen* ist eine dunkelbraune Flüssigkeit mit aromatischem Geruch und bitterem Geschmack.

Originalpackung mit 50 ml (N2) Flüssigkeit zum Einnehmen.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller



Repha GmbH
Biologische Arzneimittel
Alt-Godshorn 87
30855 Langenhagen

Tel.: 05 11/ 7 86 10-0
Fax: 05 11/ 7 86 10-99
Internet: www.repha.de
E-Mail: info@repha.de

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Februar 2020.