



## **Gebrauchsinformation**

### **Cerebrum comp. A cum Auro comp.**

Globuli velati

Anthroposophisches Arzneimittel bei Erkrankungen des Nervensystems

### **Anwendungsgebiete**

gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis.

Dazu gehören:

Anregung und Harmonisierung der Funktionsordnungen bei degenerativen Veränderungen und Entzündungsfolgen im Zentralnervensystem, besonders mit Beteiligung des Sehorgans.

### **Gegenanzeigen:**

Keine bekannt.

### **Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:**

Die Anwendung des Arzneimittels bei degenerativen Erkrankungen der Sehorgane infolge von Stoffwechselerkrankungen ersetzt nicht die vom Arzt diesbezüglich verordneten Arzneimittel und die eingeleitete Therapie.

Vor einer etwa beabsichtigten Selbstmedikation mit Cerebrum comp. A cum Auro comp. ist zu beachten: Eine plötzlich auftretende Beeinträchtigung des Sehvermögens bedarf grundsätzlich einer umgehenden Abklärung durch einen Arzt. Dasselbe gilt für andere Symptome, die sich auf Störungen der Funktion des Zentralnervensystems zurückführen lassen, wie plötzlich auftretende Lähmungserscheinungen, Gefühlsstörungen, Beeinträchtigungen der Sprache u.ä.. Ein Auftreten der genannten Symptome während der Behandlung kann Zeichen einer Verschlechterung des behandelten Grundleidens sein und macht ggf. zusätzliche weitere Behandlungsmaßnahmen erforderlich. Sollte sich eine der genannten Erscheinungen einstellen, so sollten Sie daher umgehend Ihren Arzt konsultieren.

Das Arzneimittel ist nicht zur Behandlung während entzündlicher Erkrankungen des Zentralnervensystems bestimmt.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Wie alle Arzneimittel sollte Cerebrum comp. A cum Auro comp. in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt oder Apotheker angewendet werden.

Dieses Arzneimittel enthält Sucrose und Lactose. Bitte nehmen Sie Cerebrum comp. A cum Auro comp. erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

### **Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:**

Keine bekannt.

### **Dosierung und Art der Anwendung:**

Soweit nicht anders verordnet, Kinder unter 6 Jahren 1- bis 3-mal täglich 3-5 Globuli velati

unter der Zunge zergehen lassen.

Erwachsene und Kinder ab 6 Jahre 1- bis 3-mal täglich 5-10 Globuli velati unter der Zunge zergehen lassen.

Bei Säuglingen empfiehlt es sich, vor der Verabreichung die angegebene Menge Globuli velati in einer kleinen Menge Wasser oder ungesüßtem Tee aufzulösen.

### **Nebenwirkungen:**

Keine 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.

Arzneimittel nach Ablauf des auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anwenden.

Nach Anbruch 26 Wochen haltbar.

### **Zusammensetzung:**

In 10 g Globuli velati sind verarbeitet:

Wirkstoffe:

Aurum metallicum Trit. D6 0,01 g

Cerebellum bovis GI Dil. D7 (HAB, Vs. 41a) 0,01 g

Corpora quadrigemina bovis GI Dil. D7 (HAB, Vs. 41a) 0,01 g

Hypophysis bovis GI Dil. D7 (HAB, Vs. 41a) 0,01 g

Iris bovis GI Dil. D7 (HAB, Vs. 41b) 0,01 g

Medulla oblongata bovis GI Dil. D7 (HAB, Vs. 41a) 0,01 g

Myrrha Trit. D3 (HAB, Vs. 6) 0,01 g

Nervus opticus bovis GI Dil. D7 (HAB, Vs. 41a) 0,01 g

Olibanum Trit. D3 (HAB, Vs. 6) 0,01 g

Retina et Chorioidea bovis GI Dil. D7 (HAB, Vs. 41c) 0,01 g

Thalamus bovis GI Dil. D7 (HAB, Vs. 41a) 0,01 g

(Die Wirkstoffe 2-6, 8, 10 und 11 werden gemeinsam über zwei Stufen, die Wirkstoffe 1, 7 und 9 werden über drei Stufen gemeinsam potenziert.)

Enthält Sucrose (Saccharose/Zucker) und Lactose.

### **Darreichungsform und Packungsgröße:**

20 g Globuli velati

### **Pharmazeutischer Unternehmer/Hersteller:**

WALA Heilmittel GmbH, 73085 Bad Boll/Eckwälden, DEUTSCHLAND

Tel. +49 (0)7164 930-181, Fax +49 (0)7164 930-297, [info@wala.de](mailto:info@wala.de),

[www.walaarzneimittel.de](http://www.walaarzneimittel.de)

Stand:

01/2018

---

**Darreichungsformen und Packungsgrößen:**

10 Ampullen (N1), 5x10 Ampullen (N2) à 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion

20 g (N1) Globuli velati