

**1. Bezeichnung des Arzneimittels**

Cuprum metallicum praeparatum 0,4 %  
 Ölige Einreibung

**2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung nach Wirkstoffen**

10 g enthalten: Cuprum metallicum praeparatum 0,04 g.

Sonstige Bestandteile siehe 6.1.

**3. Darreichungsform**

Ölige Einreibung

**4. Klinische Angaben****4.1 Anwendungsgebiete**

gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis

Dazu gehören: Integrationsstörungen von Wärmeorganismus und Stoffwechselsystem; hypostatische venöse Durchblutungsstörungen. Verkrampfungen aller Art, insbesondere der glatten Muskulatur; degenerative Nierenerkrankungen.

**4.2 Dosierung, Art und Dauer der Anwendung**

1–2 mal täglich einige Tropfen Öl über den betroffenen Gebieten dünn auf die Haut auftragen.

Die Anwendung darf nur auf intakter Haut erfolgen.

Vor Gebrauch sollte die Flasche kräftig geschüttelt werden.

Die Anwendungsdauer ist prinzipiell nicht begrenzt. Sie richtet sich nach dem jeweiligen Erkrankungsverlauf und dem individuellen Befinden bzw. Befund des Patienten.

**4.3 Gegenanzeigen**

Keine bekannt

**4.4 Besondere Warn- und Vorsichtshinweise für die Anwendung**

*Die Gebrauchsinformation enthält folgenden Patientenhinweis:*

Bei anhaltenden oder unklaren Beschwerden suchen Sie bitte einen Arzt auf.

**4.5 Wechselwirkungen mit anderen Mitteln**

Keine bekannt

**4.6 Verwendung bei Schwangerschaft und Stillzeit**

*Die Gebrauchsinformation enthält folgenden Patientenhinweis:*

Wie alle Arzneimittel sollte Cuprum metallicum praeparatum 0,4 % in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

**4.7 Auswirkungen auf die Fähigkeit zur Bedienung von Maschinen und zum Führen von Kraftfahrzeugen**

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

**4.8 Nebenwirkungen**

Keine bekannt

**Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen**

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem *Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte*  
 Abt. Pharmakovigilanz  
 Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3  
 D-53175 Bonn  
 Website: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de)  
 anzuzeigen.

**4.9 Überdosierung: Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel**

Entfällt

**5. Pharmakologische Eigenschaften**

Anthroposophisches Arzneimittel

**6. Pharmazeutische Angaben****6.1 Sonstige Bestandteile**

Dickflüssiges Paraffin, Gelbes Vaselin.

**6.2 Inkompatibilitäten**

Entfällt

**6.3 Dauer der Haltbarkeit**

5 Jahre

**6.4 Besondere Lagerungshinweise**

Nicht über 25 °C lagern.

**6.5 Art und Inhalt des Behältnisses**

Braunglasflasche mit 40 g N2 Ölige Einreibung

**6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung**

Entfällt

**7. Inhaber der Zulassung**

Weleda AG  
 Postfach 1320  
 D-73503 Schwäbisch Gmünd  
 Telefon: (07171) 919-555  
 Telefax: (07171) 919-226  
 E-Mail: [med-wiss@weleda.de](mailto:med-wiss@weleda.de)  
 Internet: [www.weleda.de](http://www.weleda.de)

**8. Zulassungsnummer**

6636554.00.00

**9. Datum der Verlängerung der Zulassung**

22.12.2010

**10. Stand der Information**

Juni 2014

**11. Verschreibungsstatus/ Apothekenpflicht**

Apothekenpflichtig

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

Fachinfo-Service

Mainzer Landstraße 55

60329 Frankfurt