



## **Gebrauchsinformation**

### **Cerebellum comp.**

Globuli velati

20 g

Anthroposophisches Arzneimittel bei Erkrankungen des ZNS

Hergestellt nach homöopathischen Verfahrensweisen

Zul.-Nr. 6506478.00.00

Verwendbar bis

Ch.-B.

Für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Apothekenpflichtig

### **Art der Anwendung:**

Unter der Zunge zergehen lassen.

### **Zusammensetzung:**

In 10 g Globuli velati sind verarbeitet:

Wirkstoffe:

Apatit Dil. D6 0,1 g

Arnica montana e planta tota ferm 33c Dil. D5 (HAB, Vs. 33c) 0,1 g

Cerebellum bovis GI Dil. D5 (HAB, Vs. 41a) 0,1 g

Conchae Trit. D3 0,1 g

Levisticum officinale e radice ferm 33c Dil. D2 (HAB, Vs. 33c) 0,1 g

Natrium carbonicum Dil. D4 aquos. (HAB, Vs. 5b) 0,1 g

Orchis e tubere, Decoctum Dil. D7 (HAB, Vs. 23a) 0,1 g

Skorodit Dil. D6 0,1 g

(Die Wirkstoffe 2 und 7 werden über drei Stufen, die Wirkstoffe 1-3 und 5-8 über zwei Stufen gemeinsam potenziert.)

Enthält Sucrose (Saccharose/Zucker) und Lactose.

### **Anwendungsgebiete**

gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis.

Dazu gehören:

Begleittherapie bei Gehirnerschütterung und deren Folgezustände, zerebral bedingter Schwindel, ataktische und hyperkinetische Bewegungsstörungen.

### **Gegenanzeigen:**

Keine bekannt.

**Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:**

Die Anwendung des Arzneimittels sollte nicht ohne ärztlichen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere vom Arzt verordnete Arzneimittel.

Geben Sie Cerebellum comp. Kindern unter 12 Jahren nur nach Rücksprache mit dem Arzt, da bisher keine ausreichenden Erfahrungen für eine allgemeine Empfehlung für diese Altersgruppe vorliegen.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

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

Dieses Arzneimittel enthält Sucrose und Lactose. Bitte nehmen Sie Cerebellum 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:**

Soweit nicht anders verordnet, Erwachsene und Kinder ab 12 Jahre 1- bis 3- mal täglich bis zweistündlich 5-10 Globuli velati unter der Zunge zergehen lassen. Die Dosierung bei Kindern unter 12 Jahren erfolgt nach Anweisung des Arztes.

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

**Dauer der Anwendung:**

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

**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 angegebenen Verfalldatums nicht mehr anwenden.

**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:

05/2018

---

**Darreichungsformen und Packungsgrößen:**

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

20 g (N1) Globuli velati