

**1. Bezeichnung des Arzneimittels**

Cimicifuga comp.  
Dilution

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

10 g (= 10,4 ml) enthalten: Ethanol. Digestio (1 : 3,1) aus Onopordum acanthium, Flos rec. hergestellt mit 1% Hyoscyamus niger, Herba rec. Ø (HAB, V. 2a) 0,05 g / ethanol. Digestio (1 : 3,1) aus Primula veris, Flos rec. hergestellt mit 1% Hyoscyamus niger, Herba rec. Ø (HAB, V. 2a) 0,05 g / Bryophyllum Dil. D1 1,25 g / Cimicifuga racemosa, ethanol. Decoctum Dil. D5 2,5 g / Leonurus cardiaca 3b Dil. D2 2,5 g.

Sonstige Bestandteile siehe 6.1.

**3. Darreichungsform**

Dilution

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

gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis

Dazu gehören: Beschwerden während der Wechseljahre, insbesondere mit Hitzewallungen, Stimmungslabilität und Kreislaufstörungen.

**4.2 Dosierung und Art der Anwendung**

Soweit nicht anders verordnet, 1–3 mal täglich 10–20 Tropfen vor den Mahlzeiten mit Wasser verdünnt einnehmen.

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

**4.3 Gegenanzeigen**

Bekannte Überempfindlichkeit gegen Primeln.

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

Cimicifuga comp. enthält 28 Vol.-% Alkohol.

*Die Gebrauchsinformation enthält folgende Patientenhinweise:*

Bei Störungen bzw. Wiederauftreten der Regelblutung sowie bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden muss ein Arzt aufgesucht werden.

Leberkranke dürfen Cimicifuga comp. erst nach Rücksprache mit ihrem Arzt anwenden.

**4.5 Wechselwirkungen mit anderen Mitteln**

Keine bekannt

**4.6 Verwendung bei Schwangerschaft und Stillzeit**

Entfällt

**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**

Entfällt

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

Ethanol 96 %, Ethanol 30 % (m/m), Gereinigtes Wasser.

**6.2 Inkompatibilitäten**

Entfällt

**6.3 Dauer der Haltbarkeit**

3 Jahre

**6.4 Besondere Lagerungshinweise**

Entfällt

**6.5 Art und Inhalt des Behältnisses**

Braunglasflasche mit 100 ml Dilution N 2

**6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung**

Entfällt

**7. Inhaber der Zulassung**

Weleda AG  
Postfach 1320  
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**

6641667.00.00

**9. Datum der Verlängerung der Zulassung**

11.11.2002

**10. Stand der Information**

Oktober 2013

**11. Verschreibungsstatus/Apothekenpflicht**

Apothekenpflichtig

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

FachInfo-Service

Postfach 11 01 71

10831 Berlin