

**1. Bezeichnung des Arzneimittels**

Ferrum ustum comp.  
Pulver

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

10 g enthalten: Anisi fructus 2,5 g / Ferrum ustum Trit. D3 (HAB, V. 6) 2,5 g / Nontronit Trit. D3 2,5 g / Urtica dioica, Herba Trit. D4 (HAB, V. 3c, ab D3 als Verreibung potenziert) 2,5 g.

Sonstige Bestandteile siehe 6.1.

**3. Darreichungsform**

Pulver

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

gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis

Dazu gehören: Anregung des Eisen-Stoffwechsels bei Anämie, insbesondere in der Schwangerschaft und bei chronisch-entzündlichen Darmerkrankungen mit Blutungen.

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

Soweit nicht anders verordnet, 1–3 mal täglich 1 Dosierröfchel (ca. 0,2 g) voll Pulver einnehmen.

*Die Gebrauchsinformation enthält folgenden Patientenhinweis:*

Die Behandlung einer akuten Erkrankung sollte nach 2 Wochen abgeschlossen sein. Tritt innerhalb von 2–5 Tagen keine Besserung ein, ist ein Arzt aufzusuchen. Die Dauer der Behandlung von chronischen Krankheiten erfordert eine Absprache mit dem Arzt.

**4.3 Gegenanzeigen**

Ferrum ustum comp. sollte nicht angewendet werden bei Überempfindlichkeit gegen Anis, Anethol oder einen der weiteren Bestandteile.

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

Zur Behandlung eines latenten oder manifesten Eisenmangels z. B. in der Schwangerschaft oder bei Blutungen ist das Präparat nicht ausreichend.

Bei Säuglingen im 1. Lebensjahr soll Ferrum ustum comp. nicht angewendet werden, da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen.

Ferrum ustum comp. enthält Lactose als Arzneiträger für die Verreibungen. Patienten mit der seltenen hereditären Galactose-Intoleranz, Lactasemangel oder Glucose-Galactose-Malabsorption sollten Ferrum ustum comp. daher nicht einnehmen.

*Die Gebrauchsinformation enthält folgenden Patientenhinweis:*

Die Anwendung des Arzneimittels bei Blutarmut sollte nicht ohne ärztlichen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere vom Arzt verordnete Arzneimittel. Bei anhaltenden Schwächezuständen sollte ein Arzt aufgesucht werden.

**4.5 Wechselwirkungen mit anderen Mitteln**

Keine bekannt

**4.6 Verwendung bei Schwangerschaft und Stillzeit**

Wie alle Arzneimittel sollte Ferrum ustum comp. in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

**4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

**4.8 Nebenwirkungen**

Aufgrund des Bestandteils Anisfrüchte können gelegentlich allergische Reaktionen der Haut, der Atemwege und des Gastrointestinaltraktes auftreten. Das Arzneimittel ist dann abzusetzen.

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

Entfällt

**5. Pharmakologische Eigenschaften**

Anthroposophisches Arzneimittel zur Anregung des Eisenstoffwechsels

**6. Pharmazeutische Angaben****6.1 Sonstiger Bestandteile**

Keine

**6.2 Inkompatibilitäten**

Entfällt

**6.3 Dauer der Haltbarkeit**

2 Jahre

**6.4 Besondere Lagerungshinweise**

Entfällt

**6.5 Art und Inhalt des Behältnisses**

Braunglasflasche mit 50 g  $\overline{N}$  2 Pulver

**6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung**

Keine besonderen Anforderungen.

**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  
Internet: www.weleda.de

**8. Zulassungsnummer**

6637743.00.00

**9. Datum der Verlängerung der Zulassung**

28.01.2004

**10. Stand der Information**

Juli 2008

**11. Verschreibungsstatus/ Apothekenpflicht**

Apothekenpflichtig

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

FachInfo-Service

Postfach 11 01 71

10831 Berlin