

## 1. Bezeichnung des Arzneimittels

Phosphorus 0,1 %  
Öl

## 2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung nach Wirkstoffen

10 g (= 10,9 ml) enthalten:  
Phosphorus 0,01 g.

Sonstige Bestandteile siehe 6.1.

## 3. Darreichungsform

Öl

## 4. Klinische Angaben

### 4.1 Anwendungsgebiete

gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis  
Dazu gehören: Raum- und zeitgestaltliche Veränderungen im weitesten Sinne: z. B. Gelenkverschleiß (Arthrose), chronische Gelenkentzündung (Polyarthritis).

### 4.2 Dosierung, Art und Dauer der Anwendung

Soweit nicht anders verordnet:  
Erwachsene: 1–3 mal täglich 1–2 Tropfen Öl an den betroffenen Gelenken in die Haut einreiben.

Über die Dauer der Behandlung entscheidet der behandelnde Arzt.

Nach einer Anwendungsdauer von 3 Monaten sollte eine Pause von ca. 4 Wochen eingelegt werden; wenn nötig, kann die Behandlung anschließend wiederholt werden.

### 4.3 Gegenanzeigen

Nicht anwenden in der Schwangerschaft und Stillzeit und bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren.

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

Das Öl darf nicht auf offene Wunden aufgetragen werden. Nach der Anwendung sollten die Hände gründlich mit Seife gewaschen werden.

*Die Gebrauchsinformation enthält folgenden Patientenhinweis:*

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

Bei länger 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

Nicht anwenden in der Schwangerschaft und in der Stillzeit.

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

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

## 4.8 Nebenwirkungen

Bei empfindlichen Patienten können Herzrhythmusstörungen mit beschleunigtem Herzschlag, Unruhezustände oder Schlafstörungen auftreten.

### 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 bei Erkrankungen des Bewegungsapparates

## 6. Pharmazeutische Angaben

### 6.1 Sonstiger Bestandteil

Natives Olivenöl.

### 6.2 Inkompatibilitäten

Entfällt

### 6.3 Dauer der Haltbarkeit

Originalverschlossen: 4 Jahre  
Nach Anbruch: 3 Monate

### 6.4 Besondere Lagerungshinweise

Nicht über 25 °C lagern.

### 6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Braunglasflasche mit 10 ml Öl [N1]

### 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

6647799.00.00

## 9. Datum der Verlängerung der Zulassung

13.12.2010

## 10. Stand der Information

September 2022

## 11. Verschreibungsstatus/ Apothekenpflicht

Verschreibungspflichtig

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

Fachinfo-Service

Mainzer Landstraße 55

60329 Frankfurt