

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie folgende Gebrauchsinformation aufmerksam, weil sie wichtige Informationen darüber enthält, was Sie bei der Anwendung dieses Arzneimittels beachten sollen. Wenden Sie sich bei Fragen bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

Gebrauchsinformation

Steirocomp[®] 1

Homöopathisches Arzneimittel

Zusammensetzung:

10 g (etwa 11 ml) enthalten:

Arzneilich wirksame Bestandteile nach Art und Menge:

Crataegus Urtinktur	2,50 g
Digitalis purpurea Dil. D 2	0,025 g
Spigelia anthelmia Dil. D4	2,50 g
Strophanthus gratus Dil. D4	2,50 g

Sonstiger Bestandteil:

Ethanol 30 % G/G

Darreichungsform und Packungsgrößen:

Mischung flüssiger Verdünnungen zum Einnehmen N1 - 50 ml,

Mischung flüssiger Verdünnungen zum Einnehmen N2 - 100 ml.

Stoff- oder Indikationsgruppe:

Homöopathisches Arzneimittel.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Steierl-Pharma GmbH,

Mühlfelderstraße 48, 82211 Herrsching, Telefon: 0 81 52 / 93 22 -0, Telefax: 0 81 52 / 93 22 44.

E-Mail: info@steierl.de

Internet: www.steierl.de

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie Steirocomp[®] 1 nicht anwenden?

Steirocomp[®] 1 ist bei Alkoholkranken nicht anzuwenden.

Wann dürfen Sie Steirocomp[®] 1 erst nach Rücksprache mit dem Arzt anwenden?

Wegen des Alkoholgehaltes soll Steirocomp[®] 1 bei Leberkranken, Epileptikern, Hirnkranken oder Hirngeschädigten nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen und aufgrund des Alkoholgehaltes sollte Steirocomp[®] 1 nur nach Rücksprache mit dem Arzt eingenommen werden.

Was ist bei Kindern zu beachten?

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb und wegen des Alkoholgehaltes bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:

Dieses Arzneimittel enthält 47 Vol.-% Alkohol.

Als maximale Tagesgabe nach der Dosierungsanleitung werden bei der Akutdosierung bis zu ca. 2,15 g Alkohol und bei der chronischen Dosierung bis zu ca. 0,55 g Alkohol zugeführt. Ein gesundheitliches Risiko besteht u. a. bei Leberkranken, Alkoholkranken, Epileptikern, Hirnkranken oder Hirngeschädigten sowie für Schwangere und Kinder.

Die Wirkung anderer Arzneimittel kann beeinträchtigt oder verstärkt werden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:

Allgemeiner Hinweis:

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Falls Sie sonstige Arzneimittel einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Steirocomp® 1 nicht anders verordnet worden ist. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Steirocomp® 1 sonst nicht seine volle Wirksamkeit entfalten kann!

Wie viel und wie oft sollten Sie Steirocomp® 1 einnehmen?

Bei akuten Zuständen je 5-10 Tropfen alle halbe bis ganze Stunde, jedoch höchstens 12 mal täglich;
bei chronischen Verlaufsformen 1-3 mal täglich je 5-10 Tropfen einnehmen.

22 Tropfen entsprechen ca. 1 g.

Wie und wann sollten Sie Steirocomp® 1 einnehmen?

Mit Flüssigkeit verdünnt (z. B. 1/2 Glas Wasser) vor den Mahlzeiten.

Wie lange sollten Sie Steirocomp® 1 anwenden?

Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit eingenommen werden.

Nebenwirkungen:

Welche Nebenwirkungen können bei der Einnahme von Steirocomp® 1 auftreten?

Es sind keine Nebenwirkungen bekannt.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. 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, 53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Hinweis: Bei der Einnahme eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen.

Hinweis:

Bei der Einnahme eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:

Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf dem Etikett und der oberen Einstecklasche der Faltschachtel aufgedruckt. Verwenden Sie dieses Arzneimittel nicht mehr nach dem angegebenen Datum!

Registriernummer: 37941.00.00

Apothekenpflichtig

Stand der Information:

August 2015.

Bitte bewahren Sie Arzneimittel so auf, dass sie für Kinder nicht erreichbar sind!

Wir wünschen Ihnen gute Besserung!

Steierl-Pharma GmbH
Mühlfelder Str. 48
82211 Herrsching