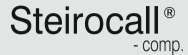
Liebe Patientin, lieber Patient!



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



Mischung flüssiger Verdünnungen zum Einnehmen

Stoff- oder Indikationsgruppe:

Homöopathisches Arzneimittel.

Anwendungsgebiete:

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

Informationen, die vor der Anwendung des Arzneimittels zu beachten sind

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie Steirocall®-comp. nicht anwenden? Steirocall®-comp. ist bei Alkoholkranken nicht anzuwenden.

Wann dürfen Sie Steirocall®-comp. erst nach Rücksprache mit einem Arzt anwenden? Wegen des Alkoholgehaltes soll Steirocall®-comp. 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 Steirocall®-comp. in der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet 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.

Siehe auch unter Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:

Warnhinweis: Dieses Arzneimittel enthält 50 Vol.-% Alkohol.

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:

Keine bekannt.

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.

Anleitung für die ordnungsgemäße Anwendung

Dosierung, Art, Häufigkeit und Dauer der Anwendung:

Bei der Homöopathie handelt es sich um eine ausgesprochene Individualtherapie.

Wie viel und wie oft sollten Sie Steirocall®-comp. einnehmen?

Bitte halten Sie sich an die individuellen Dosisempfehlungen Ihres Therapeuten.

Wie und wann sollten Sie Steirocall®-comp. einnehmen?

Mit Flüssigkeit verdünnt (z.B. ein halbes Glas Wasser) vor den Mahlzeiten.



Wie lange sollten Sie Steirocall®-comp. anwenden?

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

Zur Klärung von Fragen zur Anwendung kontaktieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.



Welche Nebenwirkungen können bei der Einnahme von Steirocall®-comp. 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.

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!

Zusammensetzung:

10 g enthalten:

Arzneilich wirksame Bestandteile nach Art und Menge:

Alzhellich wirksame bestandtelle nach Art und Menge.	
Acidum silicicum Dil. D 12	1,4 g
Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D 12	1,4 g
Calcium phosphoricum Dil. D 12	1,4 g
Acorus calamus Dil. D 6	1,0 g
Equisetum arvense (HAB 1934) Dil. D 6 (HAB, V. 2 a)	1,0 g
llex aquifolium (HAB 1934) Dil. D 6 (HAB, V. 2 a)	1,0 g
Symphytum officinale Dil. D 6	1,0 g
Alchemilla vulgaris Dil. D 6	0,6 g
Gemeinsam potenziert über die letzten 2 Stufen mit Ethanol 43 Prozent.	
Sonstiger Bestandteil:	
Ethanol 43 % G/G	1,2 g

10 g entsprechen 10,7 - 10,8 ml

Darreichungsform und Packungsgrößen:

Mischung flüssiger Verdünnungen 100 ml, Mischung flüssiger Verdünnungen 500 ml.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Steierl-Pharma GmbH,

Mühlfelder Str. 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

Registriernummer: 43377.00.00

Apothekenpflichtig

Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage:

November 2017.

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

Zum Schluss ein Umwelttipp:

Wir bemühen uns bei der Herstellung und Verpackung unserer Arzneimittel um verantwortungsbewussten Umgang mit der Natur, da die Gesundheit des Menschen wesentlich von einer gesunden Umwelt abhängt.

In diesem Sinne bitten wir Sie, nach Aufbrauchen des Medikamentes die Verpackung getrennt der Wiederverwertung zuzuführen.

Schraubkappe und Tropfeinsatz bestehen aus wiederverwertbarem Polyethylen, die Flasche kann als Altglas, die Gebrauchsinformation und der Umkarton als Altpapier in den Produktionskreislauf zurückgeführt werden.



