

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

# Steirocartil® arthro

Wirkstoffe: Ledum palustre Dil. D 4, Pseudognaphalium obtusifolium ex herba rec. flor. Dil. D 1 und Ruta graveolens Dil. D 4.

### **Stoff- oder Indikationsgruppe:**

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen des Bewegungsapparates.

### **Anwendungsgebiete:**

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: **Rheumatische und degenerative Gelenk- und Wirbelsäulenbeschwerden.**

### **Hinweis:**

Bei akuten Gelenkbeschwerden, die z. B. mit Rötung, Schwellung oder Überwärmung einhergehen, sowie bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden.

### **Informationen, die vor der Anwendung des Arzneimittels zu beachten sind**

#### **Gegenanzeigen:**

Wann dürfen Sie Steirocartil® arthro nicht anwenden?

Steirocartil® arthro ist bei Alkoholkranken, bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sowie in der Schwangerschaft und Stillzeit nicht anzuwenden.

Siehe auch unter "Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise"

#### **Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:**

Wann dürfen Sie Steirocartil® arthro erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt anwenden?

Wegen des Alkoholgehaltes soll Steirocartil® arthro bei Leberkranken, Epileptikern und bei Personen mit organischen Erkrankungen des Gehirns nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Was ist bei Kindern zu berücksichtigen?

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

Die Anwendung bei Jugendlichen ab 12 bis unter 18 Jahren sollte nicht ohne ärztlichen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere vom Arzt verordnete Arzneimittel.

#### **Warnhinweis:**

Dieses Arzneimittel enthält 58 Vol.-% Alkohol.

#### **Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:**

Bisher sind keine Wechselwirkungen 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 Medikamente einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

#### **Anleitung für die ordnungsgemäße Anwendung**

#### **Dosierung, Art, Häufigkeit und Dauer der Anwendung:**

Wie viel und wie oft sollten Sie Steirocartil® arthro einnehmen?

Soweit nicht anders verordnet, gilt für Erwachsene:

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

Wie und wann sollten Sie Steirocartil® arthro einnehmen?

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

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

### **Dauer der Anwendung:**

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

### **Nebenwirkungen:**

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Steirocartil® arthro auftreten?

Bisher sind keine Nebenwirkungen bekannt.

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.

Welche Gegenmaßnahmen sind bei Nebenwirkungen zu ergreifen?

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](http://www.bfarm.de) anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

### **Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:**

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

Die Haltbarkeit dieses Arzneimittels nach Öffnung des Behältnisses beträgt ein Jahr, jedoch nicht länger als die angegebene Haltbarkeit.

### **Zusammensetzung:**

10,0 g enthalten:

Wirkstoffe:

Ledum palustre Dil. D 4	3,33 g
Pseudognaphalium obtusifolium ex herba rec. flor. Dil. D 1 (HAB, Vorschrift 3a)	3,34 g
Ruta graveolens Dil. D 4	3,33 g

Hergestellt nach homöopathischem Arzneibuch.

10 ml entsprechen 9,13 g

1g entspricht ca. 27 Tropfen

Nicht über 25° C aufbewahren.

### **Darreichungsform und Packungsgrößen:**

Mischung flüssiger Verdünnungen 50 ml,

Mischung flüssiger Verdünnungen 100 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](mailto:info@steierl.de)

Internet: [www.steierl.de](http://www.steierl.de)

### **Stand der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage:**

Januar 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