



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

Gastroplex®

Mischung zum Einnehmen

Stoff- oder Indikationsgruppe:

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Verdauungsorgane.

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: **Magen-Darm-Störungen.**

Hinweis:

Bei Schmerzen, bei Fieber, bei Blutbeimengungen oder Schwarzfärbung des Stuhls, sowie bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Abklärung bedürfen.

Informationen, die vor der Anwendung des Arzneimittels zu beachten sind

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie Gastroplex® nicht anwenden?

Gastroplex® darf bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Gastroplex® ist bei Alkoholkranken und bei Überempfindlichkeit gegen Kamille oder andere Korbblütler nicht anzuwenden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung.

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

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

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen zur Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte Gastroplex® nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Was ist bei Kindern zu berücksichtigen?

Siehe Gegenanzeigen.

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 Arzneimittel einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweis:

Dieses Arzneimittel enthält 52 Vol.-% Alkohol.

Anleitung für die ordnungsgemäße Anwendung

Dosierung, Art, Häufigkeit und Dauer der Anwendung:

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Gastroplex® nicht anders verordnet worden ist.

Wie viel von Gastroplex® und wie oft sollten Sie Gastroplex® einnehmen?

Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren: Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6 x täglich, je 5 Tropfen einnehmen. Bei chronischen Verlaufsformen 1-3 x täglich je 5 Tropfen einnehmen.

Wie und wann sollten Sie Gastroplex® einnehmen?

Mit Flüssigkeit verdünnt (z. B. ein halbes Glas Wasser), am besten vor den Mahlzeiten. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.





Wie lange sollten Sie Gastroplex® anwenden?

Eine über 1 Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen.

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.

Nebenwirkungen:

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Gastroplex® 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.

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.

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!

Nicht über 25° C aufbewahren.

Zusammensetzung:

10 g (= 10,8 ml) enthalten:

Wirkstoffe:

Chamomilla recutita Dil. D 2 2,5 g

Daphne mezereum Dil. D 4 2,5 g

Hydrastis canadensis Dil. D 4 2,5 g

Marsdenia cundurango Dil. D 3 2,5 g

Bestandteile 1 - 4 über die letzte Verdünnungsstufe gemeinsam mit Ethanol 43 % G/G potenziert. 1 g entspricht ca. 34 Tropfen.

Darreichungsform und Packungsgröße:

Mischung 50 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

Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage:

Januar 2015.

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.

Wir wünschen Ihnen
gute Besserung!



Steierl-
Pharma GmbH
Mühlfelder Str. 48
82211 Herrsching



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

Hepaplex[®]

Mischung zum Einnehmen

Stoff- oder Indikationsgruppe:

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Verdauungsorgane.

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehört:

Besserung der Beschwerden bei Leber-Galle-Störungen.

Hinweis:

Bei Gelbsucht, Entfärbung des Stuhls und Gallensteinen ist ein Arzt aufzusuchen.

Informationen, die vor der Anwendung des Arzneimittels zu beachten sind

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie Hepaplex[®] nicht anwenden?

Hepaplex[®] ist bei Alkoholkranken nicht anzuwenden.

Nicht anwenden in der Schwangerschaft, Stillzeit und bei Kindern unter 12 Jahren.

Siehe auch unter „Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung“ und „Warnhinweise“.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

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

Wegen des Alkoholgehaltes soll Hepaplex[®] 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?

Aufgrund des Bestandteils Schöllkraut (Chelidonium) und da zur Anwendung des Arzneimittels bei Kindern keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen, soll Hepaplex[®] deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Was ist bei Schwangeren und Stillenden zu beachten?

In der Schwangerschaft und Stillzeit soll Hepaplex[®] aufgrund des Bestandteils Schöllkraut (Chelidonium) nicht eingenommen werden.

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 Arzneimittel einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweis:

Dieses Arzneimittel enthält 46 Vol.-% Alkohol.

Anleitung für die ordnungsgemäße Anwendung

Dosierung, Art, Häufigkeit und Dauer der Anwendung:

Soweit nicht anders verordnet, gilt für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren:

Wie viel und wie oft sollten Sie Hepaplex[®] einnehmen?

Für den Fall der therapeutischen Verordnung:

Bei der Homöopathie handelt es sich um eine ausgesprochene Individualtherapie.

Die Dosierung erfolgt daher individuell im Rahmen der therapeutischen Behandlung des Patienten. Bitte halten Sie sich an die individuellen Dosisempfehlungen Ihres Therapeuten.

Für den Fall der Selbstmedikation / Eigenbehandlung ohne therapeutische Begleitung:

Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6 x täglich, je 5 Tropfen,
bei chronischen Verlaufsformen 1-3 x täglich je 5 Tropfen.

Wie und wann sollten Sie Hepaplex® einnehmen?

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

Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.

Wie lange sollten Sie Hepaplex® einnehmen?

Eine über eine Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen. Bei Anwendung über mehr als vier Wochen sollten die Leberfunktionswerte kontrolliert werden. Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit eingenommen werden.

Wenn Sie die Einnahme von Hepaplex® vergessen haben?

Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

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

Nebenwirkungen:

Welche Nebenwirkungen können bei der Einnahme von Hepaplex® auftreten?

Wie alle Arzneimittel kann Hepaplex® Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem Behandelten auftreten müssen.

Sehr selten (weniger als 1 Behandler von 10.000) sind während der Behandlung mit Schöllkrautpräparaten Anstiege der Leberfunktionswerte (Transaminasen) und des Bilirubins bis hin zu einer arzneimittelbedingten Gelbsucht (medikamentös-toxische Hepatitis) beobachtet worden.

Hinweis:

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

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.

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! Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Zusammensetzung:

10 ml (entsprechend 9,4 g) enthalten:

Wirkstoffe:

Berberis vulgaris Dil. D 3	1,20 ml
Chelidonium majus Dil. D 4	0,01 ml
Silybum marianum Dil. D 1	1,20 ml
Veronica virginica Dil. D 4	2,39 ml
Stannum metallicum Dil. D 10	2,40 ml

Sonstige Bestandteile:

Ethanol 15% (m/m)	2,80 ml
-------------------	---------

1 ml Mischung entspricht ca. 40 Tropfen.

Darreichungsform und Packungsgröße:

Mischung flüssiger Verdünnungen 50 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

Datum 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





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

Humoval®

Wirkstoffe:

Cistus canadensis Dil. D6, Acidum silicicum Dil. D8 und Mercurius solubilis Hahnemanni Dil. D8

Stoff- oder Indikationsgruppe:

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Lymphdrüsen.

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: **Lymphdrüsenanschwellungen und zur unterstützenden Behandlung bei Entzündungen der Lymphdrüsen.**

Hinweis:

Bei einer schmerzlosen Lymphdrüsenanschwellung, die länger als 2 Wochen anhält, ist unverzüglich ein Arzt aufzusuchen, insbesondere wenn sie mit Leistungsminderung, Müdigkeit, Appetitlosigkeit, nächtlichem Schwitzen und Temperatursteigerung einhergeht. Auch bei allen anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Aufklärung bedürfen.

Informationen, die vor der Anwendung des Arzneimittels zu beachten sind

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie Humoval® nicht anwenden?

Humoval® ist bei Alkoholkranken nicht anzuwenden.

Nicht anwenden in der Schwangerschaft und Stillzeit.

Siehe auch unter „Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung“ und „Warnhinweise“.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Wann dürfen Sie Humoval® erst nach Rücksprache mit dem Arzt anwenden?

Wegen des Alkoholgehaltes soll Humoval® 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 und wegen des Alkoholgehaltes bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

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 Arzneimittel einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweis:

Dieses Arzneimittel enthält 39 Vol.-% Alkohol.

Anleitung für die ordnungsgemäße Anwendung

Dosierung, Art, Häufigkeit und Dauer der Anwendung:

Soweit nicht anders verordnet, gilt für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren:

Wie viel und wie oft sollten Sie Humoval® einnehmen?

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 Humoval® einnehmen?

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

Wie lange sollten Sie Humoval® einnehmen?

Ohne ärztlichen Rat nicht länger als eine Woche anwenden.

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

Nebenwirkungen:

Welche Nebenwirkungen können bei der Einnahme von Humoval® auftreten?

Nach Anwendung kann Speichelfluss auftreten; das Mittel ist dann abzusetzen.

Wegen des Bestandteils Mercurius können allergische Reaktionen auftreten. Auch in diesem Fall ist das Arzneimittel abzusetzen und ein Arzt aufzusuchen.

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 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 Einstecklasche der Faltschachtel aufgedruckt. Verwenden Sie dieses Arzneimittel nicht mehr nach dem angegebenen Datum!

Die Haltbarkeit dieses Arzneimittels nach Öffnung des Behältnisses beträgt 6 Monate, jedoch nicht länger als die angegebene Haltbarkeit.

Zusammensetzung:

10,0 g enthalten:

Wirkstoffe:

Cistus canadensis (HAB 34) Dil. D6 (HAB, Vorschrift 3a)	3,34 g
Acidum silicicum Dil. D8	3,33 g
Mercurius solubilis Hahnemanni Dil. D8	3,33 g

1 g entspricht ca. 25 Tropfen.

(10 ml entsprechen 9,49 g).

Darreichungsform und Packungsgrößen:

Mischung flüssiger Verdünnungen 50 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

Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage:

November 2019.

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.

Wir wünschen Ihnen
gute Besserung!



Steierl-
Pharma GmbH
Mühlfelder Str. 48
82211 Herrsching

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

Nephroplex®

Wirkstoffe: Apocynum cannabinum Dil. D 4, Equisetum arvense Dil. D 2 und Solidago virgaurea Dil. D 1.

Stoff- oder Indikationsgruppe:

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Harnorgane.

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehört: **Nierenschwäche.**

Hinweis:

Bei Blut im Urin, bei Fieber, bei Harnverhaltung, bei Wassereinlagerungen, bei andauernden oder starken Schmerzen in der Lendengegend sowie bei sonstigen unklaren Beschwerden sollte ein Arzt gesucht werden.

Informationen, die vor der Anwendung des Arzneimittels zu beachten sind

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie Nephroplex® nicht anwenden?

Bei Überempfindlichkeit gegen Solidago virgaurea oder andere Korbblütler darf Nephroplex® nicht eingenommen werden. Nephroplex® ist bei Alkoholkranken nicht anzuwenden.

Wann dürfen Sie Nephroplex® erst nach Rücksprache mit dem Arzt anwenden?

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

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen und aufgrund des Alkoholgehaltes sollte Nephroplex® 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 und wegen des Alkoholgehaltes bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Keine bekannt.

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 Arzneimittel einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweis:

Dieses Arzneimittel enthält 57 Vol.-% Alkohol.

Anleitung für die ordnungsgemäße Anwendung

Dosierung, Art, Häufigkeit und Dauer der Anwendung:

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Nephroplex® nicht anders verordnet worden ist.

Wie viel und wie oft sollten Sie Nephroplex® einnehmen?

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 Nephroplex® einnehmen?

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

Wie lange sollten Sie Nephroplex® einnehmen?

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

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

Nebenwirkungen:

Welche Nebenwirkungen können bei der Einnahme von Nephroplex® 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 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 Einstecklasche der Faltschachtel aufgedruckt. Verwenden Sie Nephroplex® 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:

Apocynum cannabinum Dil. D 4	3,33 g
Equisetum arvense (HAB 34) Dil. D 2 (HAB, Vorschrift 2a)	3,33 g
Solidago virgaurea Dil. D 1	3,34 g

(10 ml entsprechen 9,14 g).

Darreichungsform und Packungsgröße:

Mischung flüssiger Verdünnungen 50 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

Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage:

Januar 2015.

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.

Wir wünschen Ihnen
gute Besserung!



Steierl-
Pharma GmbH

Mühlfelder Str. 48
82211 Herrsching