

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®

Wirkstoffe: Ledum palustre Trit. D 2, Pseudognaphalium obtusifolium ex herba rec. Trit. D 1 und Ruta graveolens Trit. D 2.

### **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 Beschwerden, 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:**

Nicht anwenden in Schwangerschaft und Stillzeit.

#### **Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:**

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.

#### **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.

#### **Warnhinweise:**

Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie Steirocartil® Tabletten daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

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

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

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Steirocartil® Tabletten nicht anders verordnet worden sind.

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

Soweit nicht anders verordnet, gilt für Erwachsene:

Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 12 mal täglich, je 1 Tablette, bei chronischen Verlaufsformen 1-3 mal täglich 1 Tablette einnehmen.

Die Tabletten lässt man auf/unter der Zunge oder in der Backettasche zergehen.

Wie lange sollten Sie Steirotartil® Tabletten anwenden?

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

### **Hinweise für den Fall der Überdosierung oder der unterlassenen Einnahme:**

Bei der Einnahme größerer Mengen des Arzneimittels kann es bei Personen mit Milchzuckerunverträglichkeit (Laktoseintoleranz) zu Magen - Darm - Beschwerden kommen oder eine abführende Wirkung auftreten. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

### **Nebenwirkungen:**

Welche Nebenwirkungen können bei der Einnahme von Steirotartil® Tabletten 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](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 Umkarton und dem Blister aufgedruckt. Verwenden Sie dieses Arzneimittel nicht mehr nach diesem Datum!

### **Zusammensetzung:**

1 Tablette enthält:

Wirkstoffe:

Ledum palustre Trit. D 2	33,33 mg
Pseudognaphalium obtusifolium ex herba rec. Trit. D 1 (HAB, Vorschrift 3a)	33,34 mg
Ruta graveolens Trit. D 2	33,33 mg

Sonstige Bestandteile:

Lactose, Magnesiumstearat, Kartoffelstärke.

Hergestellt nach homöopathischem Arzneibuch.

### **Darreichungsform und Packungsgröße:**

Tabletten zum Einnehmen 60 Stück.

### **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:**

Juli 2019.

---

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