

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

Osteoplex® Injekt

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Stoff- oder Indikationsgruppe:

Homöopathisches Arzneimittel bei Knochenkrankungen.

Anwendungsgebiete:

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: **Unterstützung der Behandlung von Knochenkrankungen bei Kalkstoffwechselstörungen.**

Hinweis:

Bevor die Behandlung mit Osteoplex® Injekt begonnen wird, sollte durch den Arzt abgeklärt werden, ob die Krankheitszeichen nicht auf einer spezifisch zu behandelnden Grunderkrankung beruhen. Ein Arzt sollte auch aufgesucht werden, wenn die Beschwerden trotz vorschriftsmäßiger Dosierung unvermindert anhalten.

Die Anwendung des Arzneimittels ersetzt nicht andere vom Arzt verordnete Arzneimittel oder Therapiemaßnahmen.

Informationen, die vor der Anwendung des Arzneimittels zu beachten sind

Gegenanzeigen:

Siehe auch unter Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Wann dürfen Sie Osteoplex® Injekt nicht anwenden?

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichenden Erfahrungen vor.

Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Das Arzneimittel soll wegen nicht ausreichender Erfahrungen in Schwangerschaft und Stillzeit nicht angewendet werden.

Ältere Menschen können mit Osteoplex® Injekt ohne Einschränkung behandelt werden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:

Welche anderen Arzneimittel beeinflussen die Wirkung von Osteoplex® Injekt?

Es sind keine Wechselwirkungen bekannt.

Allgemeiner Hinweis:

In der Homöopathie ist bekannt, dass die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden kann.

Falls Sie sonstige Medikamente einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweise:

Keine.

Anleitung für die ordnungsgemäße Anwendung

Dosierung, Art, Häufigkeit und Dauer der Anwendung:

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

Wie viel und wie oft sollten Sie Osteoplex® Injekt anwenden?

Täglich 2 ml Injektionslösung i.m., i.v. oder s.c. injizieren.

Wie lange sollten Sie Osteoplex® Injekt anwenden?

Die Dauer der Anwendung mit Osteoplex® Injekt richtet sich nach Schwere, Art und Verlauf der Erkrankung. Über längere Zeit sollte Osteoplex® Injekt, so wie alle Medikamente, nicht ohne ärztlichen Rat angewendet werden.

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

Nebenwirkungen:

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Osteoplex® Injekt auftreten?

Es sind keine Nebenwirkungen bekannt.

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:

Osteoplex® Injekt hat eine Mindesthaltbarkeit von 5 Jahren.

Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf der Ampulle und dem Umkarton aufgedruckt. Verwenden Sie dieses Arzneimittel nicht mehr nach dem angegebenen Datum!

Zusammensetzung:

1 Ampulle zu 2 ml (2 g) enthält:

Arzneilich wirksame Bestandteile nach Art und Menge:

Acidum silicicum Dil. D 12	0,50 g
Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D 12	0,50 g
Calcium phosphoricum Dil. D 12	0,50 g
Symphytum officinale Dil. D 8	0,50 g

gemeinsam potenziert über die letzten zwei Stufen mit Wasser für Injektionszwecke.

Sonstiger Bestandteil:

Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen:

Flüssige Verdünnung zur Injektion 5 Ampullen zu 2 ml,

Flüssige Verdünnung zur Injektion 50 Ampullen zu 2 ml,

Flüssige Verdünnung zur Injektion 100 Ampullen zu 2 ml.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Steierl-Pharma GmbH,

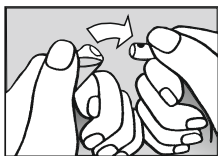
Mühlfelder Str. 48, 82211 Herrsching, Telefon: 0 81 52 / 93 22 - 0, Telefax: 0 81 52 / 93 22 44.

E-Mail: info@steierl.de - Internet: www.steierl.de

Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage:

Juni 2014.

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



Zum Öffnen
der Ampullen ist ein
Anfeilen nicht erforderlich.

Blauen Punkt nach oben drehen,
Ampullenspiß nach unten abbrechen.

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.

Die Ampullen können 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

