

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

# Phytocortal® N

Homöopathisches Arzneimittel

Mischung flüssiger Verdünnungen zum Einnehmen

### Zusammensetzung:

10 g enthalten:

Arzneilich wirksame Bestandteile nach Art und Menge:

Bellis perennis Dil. D 5 0,98 g

Chelidonium majus Dil. D 5 0,98 g

Dioscorea villosa Dil. D 5 0,98 g

Gemeinsam potenziert über die letzte Stufe mit Ethanol 43 Prozent.

Sonstiger Bestandteil:

Ethanol 30 % G/G

(10 g entsprechen 10,5 - 10,6 ml)

### Darreichungsform und Packungsgröße:

Mischung flüssiger Verdünnungen 100 ml.

### Stoff- oder Indikationsgruppe:

Homöopathisches Arzneimittel.

### 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)

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

### Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie Phytocortal® N nicht anwenden?

Phytocortal® N ist bei Alkoholkranken nicht anzuwenden.

Wann dürfen Sie Phytocortal® N erst nach Rücksprache mit einem Arzt anwenden?

Wegen des Alkoholgehaltes soll Phytocortal® N bei Leberkranken, Epileptikern, Hirnkranken oder Hirngeschädigten nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Phytocortal® N soll in Schwangerschaft und Stillzeit nicht 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:

Bei bestehenden Lebererkrankungen oder solchen in der Vorgeschichte, oder bei gleichzeitiger Anwendung leberschädigender Stoffe soll Phytocortal® N nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.



Warnhinweis:

Dieses Arzneimittel enthält 40 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.

### **Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:**

Bei der Homöopathie handelt es sich um eine ausgesprochene Individualtherapie.

Wie viel und wie oft sollten Sie Phytocortal® N einnehmen?

Bitte halten Sie sich an die individuellen Dosisempfehlungen Ihres Therapeuten.

Wie und wann sollten Sie Phytocortal® N einnehmen?

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

Wie lange sollten Sie Phytocortal® N anwenden?

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

### **Nebenwirkungen:**

Welche Nebenwirkungen können bei der Einnahme von Phytocortal® N auftreten?

Es sind keine Nebenwirkungen bekannt.

Unerwünschte Arzneimittelwirkungen sind für homöopathische Arzneimittel, die Alkaloide von Chelidonium (Schöllkraut) enthalten, bisher nicht bekannt geworden. Für **pflanzliche Präparate** mit derartigen Alkaloiden sind sehr selten Anstiege der Leber-Transaminasen und des Bilirubins bis hin zu arzneimittelbedingter Gelbsucht (medikamentös-toxischer Hepatitis) beobachtet worden.

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.

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!

Registriernummer: 43337.00.00

Apothekenpflichtig

### **Stand der Information:**

November 2017.

---

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