

# Arsenicum album-Injeel® S

## Flüssige Verdünnung zur Injektion

Homöopathisches Arzneimittel

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheits-symptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

**Gegenanzeigen:** Keine bekannt.

**Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:** Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

**Wechselwirkungen:** 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 anwenden, fragen Sie Ihren Arzt.

**Dosierung und Art der Anwendung:** Soweit nicht anders verordnet 3 - 1mal wöchentlich, bei akuten Beschwerden 3 - 1mal täglich, den Inhalt 1 Ampulle intramuskulär, subkutan oder intravenös injizieren.

**Dauer der Behandlung:** Auch homöopathische Arzneimittel sollten nicht über längere Zeit ohne ärztlichen Rat angewendet werden.

**Nebenwirkungen:** Keine bekannt. Hinweis: Bei der Anwendung von homöopathischen Arzneimitteln können sich vorhandene Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen. Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

**Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung:** Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

**Zusammensetzung:** 1 Ampulle zu 1,1 ml enthält: Wirkstoffe: Acidum arsenicosum Dil. D12 0,275 ml, Acidum arsenicosum Dil. D30 0,275 ml, Acidum arsenicosum Dil. D200 0,275 ml, Acidum arsenicosum Dil. D1000 0,275 ml. Die Bestandteile 1 bis 4 werden über die letzten 3 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40a gemeinsam potenziert. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

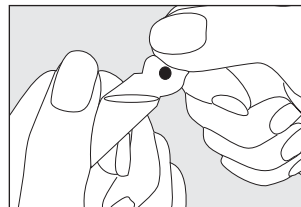
**Packungsgrößen:** Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5 und 10 Ampullen zu 1,1 ml; Klinikpackungen mit 50 und 100 Ampullen.

### Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden  
Telefon: 07221 501-00, Telefax: 07221 501-690  
E-Mail: info@heel.de

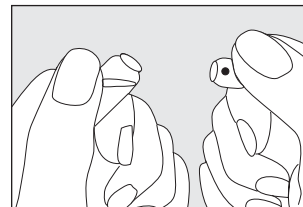
**Weitere Angaben:** Apothekenpflichtig. Reg.-Nr.: 17304.00.00

**Stand der Information:** August 2008



#### Farbiger Punkt nach oben!

Im Ampullenspieß befindliche Lösung durch Klopfen oder Schütteln nach unten fließen lassen.



#### Farbiger Punkt nach oben!

Ampullenspieß nach hinten ziehend abbrechen.

# -Heel