

Gebrauchsinformation8992/=====B/5001 DE

Homöopathisches Arzneimittel

Baptisia-Injeel® S

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen 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 ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit 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.

-Heel8992/=====B/5001 DE

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: Baptisia tinctoria Dil. D12 (HAB, Vorschrift 3a) 0,367 ml; Baptisia tinctoria Dil. D30 (HAB, Vorschrift 3a) 0,367 ml; Baptisia tinctoria Dil. D200 (HAB, Vorschrift 3a) 0,367 ml. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40a. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

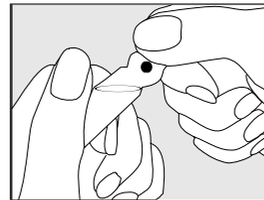
Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion
10 Ampullen zu 1,1 ml, Klinikpackung mit 100 Ampullen zu 1,1 ml

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

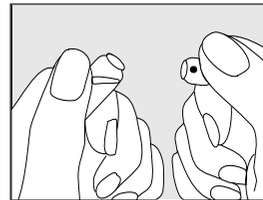
Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4
76532 Baden-Baden
Telefon: 07221-50100
Telefax: 07221-501690
E-mail: info@heel.de

Weitere Angaben: Apothekenpflichtig
Reg.-Nr.: 17406.00.00

Stand der Information: Oktober 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