

Mucosa compositum

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Homöopathisches Arzneimittel

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei Fortdauer der Krankheitssymptome ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen Tierereiweiß. Siehe auch unter "Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung".

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher nur 1 Ampulle i.m., s.c. oder i.v. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: In Einzelfällen können Hautreaktionen auftreten; das Mittel ist dann abzusetzen. 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 beobachten, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, 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 äußerer Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 2,2 ml (= 2,2 g) enthält: Wirkstoffe: Ventriculus suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Mucosa nasalis suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Mucosa oris suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Mucosa pulmonis suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Mucosa oculi suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Mucosa vesicae felleae suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Mucosa pylori suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Mucosa duodeni suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Mucosa oesophagi suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Mucosa jejuni suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Mucosa ilei suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Mucosa coli suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Mucosa recti suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Mucosa ductus choledochi suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Tunica mucosa vesicae urinae suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Pancreas suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Argentum nitricum Dil. D6 22 mg, Atropa bella-

-Heel

donna Dil. D10 22 mg, Oxalis acetosella Dil. D6 22 mg, Semecarpus anacardium Dil. D6 22 mg, Phosphorus Dil. D8 22 mg, Lachesis Dil. D10 22 mg, Psychotria ipecacuanha Dil. D8 22 mg, Strychnos nuxvomica Dil. D13 22 mg, Veratrum album Dil. D4 22 mg, Pulsatilla pratensis Dil. D6 22 mg, Kreosotum Dil. D10 22 mg, Sulfur Dil. D8 22 mg, Bacterium coli-Nosode Dil. D28 (HAB, Vorschrift 44) 22 mg, Marsdenia cundurango Dil. D6 22 mg, Kalium bichromicum Dil. D8 22 mg, Hydrastis canadensis Dil. D4 22 mg, Mandragora e radice siccata Dil. D10 22 mg, Momordica balsamina Dil. D6 22 mg, Ceanothus americanus Dil. D4 22 mg, Natrium diethylxalacetatum Dil. D8 aquos. (HAB, Vorschrift 8b) 22 mg. Die Bestandteile 1 bis 35 werden über die letzten zwei Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

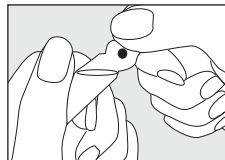
Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen; Klinikpackungen mit 50 und 100 Ampullen zu 2,2 ml.

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

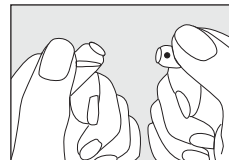
Weitere Angaben: Apothekenpflichtig. Reg.-Nr.: 37467.00.00

Stand der Information: September 2010



Farbiger Punkt nach oben!

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



Farbiger Punkt nach oben!

Ampullenspiß nach hinten ziehend abbrechen.

Heel - Starke Marken aus der Natur

Liebe Patientin, lieber Patient, Sie haben sich für ein Heel-Präparat entschieden. Hierbei handelt es sich um moderne homöopathische Arzneimittel. Sie enthalten Wirkstoffe unter anderem aus dem Pflanzen- und Tierreich sowie mineralischen Ursprungs. Sie wurden aufbauend auf der Homöopathie von Dr. S. Hahnemann und den Erkenntnissen der Homotoxikologie von Dr. H.-H. Reckeweg zusammengestellt. Alle Heel-Präparate werden mit modernen Methoden verarbeitet und streng kontrolliert, um eine gleich bleibend hohe Qualität zu garantieren. Gerne senden wir Ihnen kostenlos unsere Patientenbroschüre mit weiteren Informationen über die Homöopathie und die Anwendung der Heel-Präparate.

Schreiben Sie an:

Biologische Heilmittel Heel GmbH, Stichwort Patientenservice
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden

Noch ein kleiner Hinweis zum Schluss: Machen Sie mit - unserer Umwelt zuliebe! Für unsere Gesundheit ist der verantwortungsbewusste Umgang mit der Natur wesentlich, um alles für eine intakte Zukunft unserer Umwelt zu tun. Dieses ökologische Prinzip liegt auch der Herstellung und Verpackung der Heel-Präparate zugrunde. Daher bitten wir Sie, liebe Patientin, lieber Patient, nach Aufbrauchen Ihres Arzneimittels die Verpackung getrennt nach Materialien, umweltfreundlich zu entsorgen. Vielen Dank für Ihre Unterstützung.