

Herpes zoster-Nosode-Injeel®

Homöopathisches Arzneimittel

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 1,1 ml enthält: Arzneilich wirksame Bestandteile: Herpes zoster-Nosode D12 0,367 ml, Herpes zoster-Nosode D30 0,367 ml, Herpes zoster-Nosode D200 0,367 ml.

Gemeinsam potenziert über die letzten 3 Stufen gemäß HAB, Vorschriften 40 a und 11.

Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Flüssige Verdünnung zur Injektion

5, 10, 50, 100 Ampullen zu 1,1 ml

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

D-76532 Baden-Baden

Telefon: 0 72 21/501-00

Fax: 0 72 21/501-690

Gegenanzeigen:

Keine bekannt.

Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:

Keine.

Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:

Soweit nicht anders verordnet

- bei der Anwendung gemäß den Regeln der symptomatischen Ähnlichkeit 2mal pro Woche 1 Ampulle intramuskulär, subkutan oder intrakutan injizieren.
- bei Anwendung gemäß den Regeln der anamnestischen ätiologischen Ähnlichkeit 1mal pro Woche 1 Ampulle intramuskulär, subkutan oder intrakutan injizieren.

-Heel



c) bei Anwendung unter dem Gesichtspunkt der aktuellen Ätiologie: mehrmals bis zu 3mal täglich bzw. alle 2 Tage 1 Ampulle.

Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

Nebenwirkungen:

Keine bekannt.

Hinweis: Bei der Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels 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.

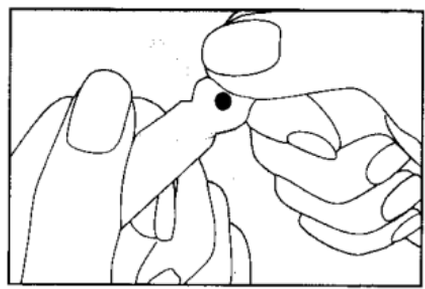
Hinweis und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:

Das Verfalldatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum!

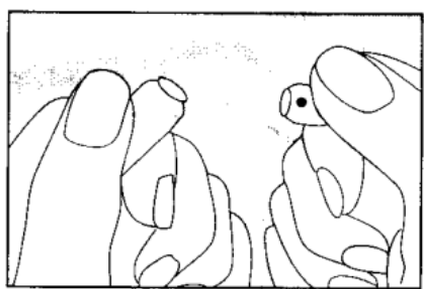
Stand der Information:

16.01.2001

Dieses Arzneimittel ist nach den gesetzlichen Übergangsvorschriften im Verkehr. Die behördliche Prüfung auf pharmazeutische Qualität, Wirksamkeit und Unbedenklichkeit ist noch nicht abgeschlossen.



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.

