Herpes simplex-Nosode-Injeel®

Homöopathisches Arzneimittel

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 1,1 ml enthält: Arzneilich wirksame Bestandteile: Herpes simplex-Nosode D12 0,367 ml, Herpes simplex-Nosode D30 0.367 ml. Herpes simplex-Nosode D200 0.367 ml.

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

Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Flüssige Verdünnung zur Injektion 5, 10, 50, 100 Amoullen zu 1,1 ml.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4 D-76532 Baden-Baden

Telefon: 07221/50100 Telefax: 07221/501690

Gegenanzeigen:

Keine bekannt.

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

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise: Keine.

Wechselwirkungen:

Keine bekannt

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:

Soweit nicht anders verordnet:

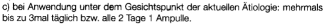
a) bei Anwendung gemäß den Regeln der symptomatischen Ähnlichkeit: 2mal pro Woche 1 Ampulle intramuskulär, subkutan oder intrakutan injizieren:







b) bei Anwendung gemäß den Regeln der anamnestischen ätiologischen Ähnlichkeit: 1 mal pro Woche 1 Ampulle intramuskulär, subkutan oder intrakutan injizieren;



Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arneimittel 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.

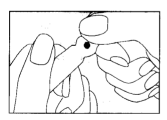
Hinweis und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:

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

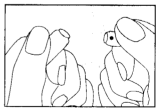
Stand der Information:

06/2001

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 Ampullenspieß befindliche Lösung durch Klopfen oder Schütteln nach unten fließen Jassen



Farbiger Punkt nach oben! Ampullenspieß nach hinten ziehend abbrechen.

