





Funiculus umbilicalis suis-Injeel®

Homöopathisches Arzneimittel

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 1,1 ml enthält: Arzneilich wirksame Bestandteile: Funiculus umbilicalis suis Dil. D10 (HAB, V.42) 0,367 ml, Funiculus umbilicalis suis Dil. D30 (HAB, V.42) 0,367 ml, Funiculus umbilicalis suis Dil. D200 (HAB, V.42) 0,367 ml. Gemeinsam potenziert über die letzten 3 Stufen. 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
76532 Baden-Baden
Telefon: 0 72 21/501-00
Fax: 0 72 21/501-690

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen:

Keine bekannt.

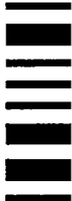
Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:

Keine.

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.



-Heel





Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:

Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollten daher nur parenteral einmal 1-2 ml i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel 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:

11/2004

