

Zitronensäurezyklus-Heel

Homöopathisches Arzneimittel

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Zur i.m., s.c., i.v. Injektion

Reg.-Nr.: 2502411.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fort-dauernden Krankheitssymptomen ist medizini-scher Rat einzuholen. 052852/5001 GP



PZN-6156039

0,183 g, Magnesium phospho-ricum Dil. D200 0,183 g, Man-ganum phosphoricum Dil. D12 (HAB, Vorschrift 6) 0,183 g, Manganum phosphoricum Dil. D30 (HAB, Vorschrift 6) 0,183 g, Manganum phosphoricum Dil. D200 (HAB, Vorschrift 6) 0,183 g.

Die Bestandteile werden über die letzten 3 Stufen gemein-sam potenziert. Sonstiger Be-standteil: Natriumchlorid.

Natrium pyruvicum-Injeel

Zusammensetzung: 1 Am-pulle zu 1,1 ml (=1,1 g) enthält: Arzneilich wirksame Bestand-teile: Natrium pyruvicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g, Natrium pyruvicum Dil. D30 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g, Natrium pyruvicum Dil. D200 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g.

sam potenziert. Sonstiger Be-standteil: Natriumchlorid.

Acidum cis-aconiticum-Injeel

Zusammensetzung: 1 Am-pulle zu 1,1 ml (=1,1 g) enthält: Arzneilich wirksame Bestand-teile: Acidum cis-aconiticum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g, Acidum cis-aconiticum Dil. D30 (HAB, Vor-schrift 5a, Lösung D1 mit Etha-nol 43% (m/m)) 0,367 g, Acidum cis-aconiticum Dil. D200 (HAB,

Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g. Die Bestandteile werden über die letzten 3 Stufen gemein-sam potenziert. Sonstiger Be-standteil: Natriumchlorid.

Barium oxalsuccinicum-Injeel

Zusammensetzung: 1 Am-pulle zu 1,1 ml (=1,1 g) enthält: Arzneilich wirksame Bestand-teile: Barium oxalsuccinicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 6) 0,367 g, Barium oxalsuccinicum Dil. D30 (HAB, Vorschrift 6) 0,367 g, Ba-

Die Bestandteile werden über die letzten 3 Stufen gemein-sam potenziert. Sonstiger Be-standteil: Natriumchlorid.

Natrium oxalaceticum-Injeel

Zusammensetzung: 1 Am-pulle zu 1,1 ml (=1,1 g) enthält: Arzneilich wirksame Bestand-teile: Natrium diethyloxalaceti-cum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 6) 0,367 g, Natrium diethyloxalaceticum Dil. D30 (HAB, Vor-schrift 6) 0,367 g, Natrium diethyloxalaceticum Dil. D200

(HAB, Vorschrift 6) 0,367 g. Die Bestandteile 2 und 3 wer-den über die letzten 3 Stufen gemeinsam potenziert. Sonsti-ger Bestandteil: Natriumchlorid.

Acidum citricum-Injeel

Zusammensetzung: 1 Am-pulle zu 1,1 ml (=1,1 g) enthält: Arzneilich wirksame Bestand-teile: Acidum citricum Dil. D10 0,367 g, Acidum citricum Dil. D30 0,367 g, Acidum citricum Dil. D200 0,367 g. Die Bestandteile werden über die letzten 3 Stufen gemein-

rium oxalsuccinicum Dil. D200 (HAB, Vorschrift 6) 0,367 g. Die Bestandteile 2 und 3 wer-den über die letzten 3 Stufen gemeinsam potenziert. Sonsti-ger Bestandteil: Natriumchlorid.

Acidum α -ketoglutaricum-Injeel

Zusammensetzung: 1 Am-pulle zu 1,1 ml (=1,1 g) ent-hält: Arzneilich wirksame Be-standteile: Acidum α -ketoglutari-cum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g, Acidum α -ke-

glutaricum Dil. D30 (HAB, Vor-schrift 5a, Lösung D1 mit Etha-nol 43% (m/m)) 0,367 g, Aci-dum α -ketoglutaricum Dil. D200 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g. Die Bestandteile werden über die letzten 3 Stufen gemein-sam potenziert. Sonstiger Be-standteil: Natriumchlorid.

Acidum succinicum-Injeel

Zusammensetzung: 1 Am-pulle zu 1,1 ml (=1,1 g) enthält: Arzneilich wirksame Bestand-teile: Acidum succinicum Dil.

D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g, Acidum succinicum Dil. D30 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g, Acidum succinicum Dil. D200 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g. Die Bestandteile werden über die letzten 3 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Acidum fumaricum-Injeel

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 1,1 ml (=1,1 g) enthält: Arzneilich wirksame Bestandteile: Acidum fumaricum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D2 mit Ethanol 86% (m/m)) 0,367 g, Acidum fumaricum Dil. D30 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D2 mit Ethanol 86% (m/m)) 0,367 g, Acidum fumaricum Dil. D200 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D2 mit Ethanol 86 % (m/m)) 0,367 g. Die Bestandteile werden über die letzten 3 Stufen gemein-

sam potenziert. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Acidum DL-malicum-Injeel

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 1,1 ml (=1,1 g) enthält: Arzneilich wirksame Bestandteile: Acidum malicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g, Acidum malicum Dil. D30 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g, Acidum malicum Dil. D200 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g.

Die Bestandteile werden über die letzten 3 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

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

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

Gegenanzeigen:

Keine bekannt.
Siehe auch unter „Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise“.

pulle Magnesium-Manganum-phosphoricum-Injeel + 1 Ampulle Natrium pyruvicum-Injeel + 1 Ampulle Natrium oxalacetatum-Injeel injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden. Weitere Gaben sind in der folgenden Reihenfolge vorgesehen:
1. Acidum citricum-Injeel + Acidum cis-aceticum-Injeel
2. Baryum oxalsuccinicum-Injeel + Acidum α -ketoglutaricum-Injeel

3. Acidum succinicum-Injeel + Acidum fumaricum-Injeel + Acidum DL-malicum-Injeel

Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit eingenommen werden.

Nebenwirkungen:

Keine bekannt.
Hinweis: Bei der Anwendung von homöopathischen Arzneimitteln können sich vorhandene Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstver-

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:

Was müssen Sie in der Schwangerschaft und Stillzeit beachten? Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Wechselwirkungen:

Keine bekannt.
Allgemeiner Hinweis: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allge-

mein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Falls Sie sonstige Arzneimittel einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

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 parenteral einmal 1 Am-

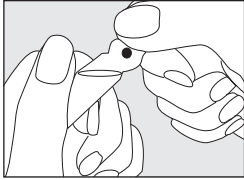
schlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen. Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

Hinweis und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:

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

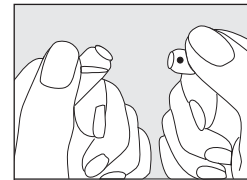
Stand der Information:

Juni 2007



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.