

**Gebrauchsinformation,
bitte sorgfältig lesen!**

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie folgende Gebrauchsinformation aufmerksam, weil sie wichtige Informationen darüber enthält, was bei der Anwendung dieses Arzneimittels zu beachten ist. Wenden Sie sich bei Fragen bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

**Helleborus foetidus D12 aqos.
Helleborus foetidus D20 aqos.
Helleborus foetidus D30 aqos.**

Homöopathisches Arzneimittel der anthroposophischen Therapierichtung.

Zusammensetzung

1 ml Injektionslösung (1 Ampulle) enthält folgende Wirkstoffe:

Helleborus foetidus	0,5 ml Flos rec. Dil. (HAB, V. 49)	0,5 ml Folium et Radix rec. Dil. (HAB, V. 49)	Gemeinsam potenziert nach HAB, V. 23b über Anzahl der Potenzstufen
D12 aqos.	D12	D12	12
D20 aqos.	D20	D20	20
D30 aqos.	D30	D30	30



Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Darreichungsform und Inhalt

Flüssige Verdünnung zur Injektion.
Originalpackung (OP) 8 Ampullen zu 1 ml.
Großpackung (GP) 50 Ampullen zu 1 ml.

Helixor Heilmittel GmbH

**Fischermühle 1
72348 Rosenfeld**

Telefon: 07428 935-0

Fax: 07428 935-102 oder 935-112

E-Mail: mail@helixor.de

Internet: www.helixor.de

Registriertes homöopathisches Arzneimittel der anthroposophischen Therapierichtung, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Dauern die Krankheitssymptome während der Anwendung an, so ist medizinischer Rat einzuholen.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen zur Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte das Arzneimittel nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Warnhinweise

Entfällt.

Dosierung und Art der Anwendung

Soweit nicht anders verordnet, 2 x wöchentlich bis 1 x täglich 1 Ampulle (1 ml) subkutan injizieren. Angebrochene Ampullen dürfen für eine spätere Anwendung nicht aufbewahrt werden.

Dauer der Anwendung

Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt.

Nebenwirkungen

Keine bekannt.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz

Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3

53175 Bonn

Website: <http://www.bfarm.de>

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Wie ist Helleborus foetidus D12 – D30 aqos. aufzubewahren?

Arzneimittel sollen unzugänglich für Kinder aufbewahrt werden!

Nach Ablauf des Verfalldatums, das jeder Ampulle und jeder Ampullenschachtel aufgedruckt ist, soll das Arzneimittel nicht mehr verwendet werden.

Aufbewahrungsbedingungen

In der Originalpackung und nicht über 25 °C lagern.

Stand der Information: März 2016