



# Zitronensäure- zyklus-Heel

## Flüssige Verdünnung zur Injektion

Homöopathisches Arzneimittel

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei Fortdauer der Krankheitssymptome ist medizinischer Rat einzuholen.

### Gegenanzeigen:

Zitronensäurezyklus-Heel darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe oder die sonstigen Bestandteile sind.

### Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:

Zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern ab 2 Jahren. Zur Dosierung befragen Sie Ihren homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat. Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Ampulle, d.h., es ist nahezu "natriumfrei".

### Wechselwirkungen:

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

### Art der Anwendung:

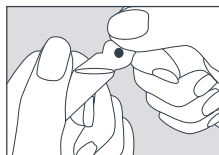
Zur i.m., s.c. oder i.v. Injektion.

Folgende Reihenfolge ist vorgesehen: Magnesium-Manganum-phosphoricum-Injeel + Natrium pyruvicum-Injeel + Natrium oxalaceticum-Injeel.

Weitere Gaben sind in der folgenden Reihenfolge vorgesehen:

1. Acidum citricum-Injeel + Acidum cis-aconiticum-Injeel
2. Baryum oxalsuccinicum-Injeel + Acidum  $\alpha$ -ketoglutaricum-Injeel
3. Acidum succinicum-Injeel + Acidum fumaricum-Injeel + Acidum DL-malicum-Injeel

Die Ampullen sollen nach dem Öffnen sofort verwendet werden. Angebrochene Ampullen dürfen nicht aufbewahrt und zu einem späteren Zeitpunkt verwendet werden, da die Sterilität der Injektionslösung nicht mehr gewährleistet ist.



### Farbiger Punkt nach oben!

Im Ampullenspiß befindliche Lösung durch Klopfen oder Schütteln nach unten fließen lassen.

Ampulle vorsichtig öffnen!

Bitte befolgen Sie die Anweisungen.

### Dauer der Behandlung:

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

### Nebenwirkungen:

Wie alle Arzneimittel kann der Zitronensäurezyklus-Heel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Hinweis: Bei der Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen.

### 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 dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: [www.bfarm.de](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.



### Farbiger Punkt nach oben!

Ampullenspiß nach hinten ziehend abbrechen.

### Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung:

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußerer Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

### Zusammensetzung: Magnesium-Manganum-phosphoricum-Injeel

1 Ampulle zu 1,1 ml (= 1,1 g) enthält: Wirkstoffe: Magnesium phosphoricum Dil. D12 0,183 g, Magnesium phosphoricum Dil. D30 0,183 g, Magnesium phosphoricum Dil. D200 0,183 g, Manganum 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. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

### Zusammensetzung: Natrium pyruvicum-Injeel

1 Ampulle zu 1,1 ml (= 1,1 g) enthält: Wirkstoffe: 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. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

### Zusammensetzung: Natrium oxalaceticum-Injeel

1 Ampulle zu 1,1 ml (= 1,1 g) enthält: Wirkstoffe: Natrium diethyloxalaceticum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 6) 0,367 g, Natrium diethyloxalaceticum Dil. D30 (HAB, Vorschrift 6) 0,367 g, Natrium diethyloxalaceticum Dil. D200 (HAB, Vorschrift 6) 0,367 g. Gemeinsame Potenzierung der Bestandteile 2 und 3 über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

### Zusammensetzung: Acidum citricum-Injeel

1 Ampulle zu 1,1 ml (= 1,1 g) enthält: Wirkstoffe: Acidum citricum Dil. D10 0,367 g, Acidum citricum Dil. D30 0,367 g, Acidum citricum Dil. D200 0,367 g. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

### Zusammensetzung: Acidum cis-aconiticum-Injeel

1 Ampulle zu 1,1 ml (= 1,1 g) enthält: Wirkstoffe: Acidum cis-aconiticum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43 % (m/m)) 0,367 g, Acidum cis-aconiticum Dil. D30 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43 % (m/m)) 0,367 g, Acidum cis-aconiticum Dil. D200 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43 % (m/m)) 0,367 g. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

### Zusammensetzung: Baryum oxalsuccinicum-Injeel

1 Ampulle zu 1,1 ml (= 1,1 g) enthält: Wirkstoffe: Baryum oxalsuccinicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 6) 0,367 g, Baryum oxalsuccinicum Dil. D30 (HAB, Vorschrift 6) 0,367 g, Baryum

oxalsuccinicum Dil. D200 (HAB, Vorschrift 6) 0,367 g. Gemeinsame Potenzierung der Bestandteile 2 und 3 über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

### Zusammensetzung: Acidum $\alpha$ -ketoglutaricum-Injeel

1 Ampulle zu 1,1 ml (= 1,1 g) enthält: Wirkstoffe: Acidum  $\alpha$ -ketoglutaricum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43 % (m/m)) 0,367 g, Acidum  $\alpha$ -ketoglutaricum Dil. D30 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43 % (m/m)) 0,367 g, Acidum  $\alpha$ -ketoglutaricum Dil. D200 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 43 % (m/m)) 0,367 g. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

### Zusammensetzung: Acidum succinicum-Injeel

1 Ampulle zu 1,1 ml (= 1,1 g) enthält: Wirkstoffe: 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. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

### Zusammensetzung: Acidum fumaricum-Injeel

1 Ampulle zu 1,1 ml (= 1,1 g) enthält: Wirkstoffe: 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. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

### Zusammensetzung: Acidum DL-malicum-Injeel

1 Ampulle zu 1,1 ml (= 1,1 g) enthält: Wirkstoffe: 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. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

### Packungsgrößen:

Flüssige Verdünnung zur Injektion.

10 Ampullen; 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 501-00, Telefax: 07221 501-210

E-Mail: [info@heel.de](mailto:info@heel.de)

### Weitere Angaben:

Apothekenpflichtig. Reg.-Nr.: 2502411.00.00

### Stand der Information:

Januar 2023

-Heel

