



Mucosa compositum

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Homöopathisches Arzneimittel

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

Gegenanzeigen: Mucosa compositum darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen Tiereiweiß, einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: 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.

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

Dauer der Behandlung: Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. In Einzelfällen können Hautreaktionen auftreten; das Mittel ist dann abzusetzen. 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 anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

-Heel



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: 1 Ampulle zu 2,2 ml (= 2,2 g) enthält: Wirkstoffe: *Ventriculus suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Mucosa nasalis suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Mucosa oris suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Mucosa pulmonis suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Mucosa oculi suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Mucosa vesicae felleae suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Mucosa pylori suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Mucosa duodeni suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Mucosa oesophagi suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Mucosa jejuni suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Mucosa ilei suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Mucosa coli suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Mucosa recti suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Mucosa ductus choledochi suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Tunica mucosa vesicae urinae suis* Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Pankreas suis* Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, *Argentum nitricum* Dil. D6 22 mg, *Atropa bella-donna* Dil. D10 22 mg, *Oxalis acetosella* Dil. D6 22 mg, *Semecarpus anacardium* Dil. D6 22 mg, *Phosphorus* Dil. D8 22 mg, *Lachesis* Dil. D10 22 mg, *Psychotria ipecacuanha* Dil. D8 22 mg, *Strychnos nuxvomica* Dil. D13 22 mg, *Veratrum album* Dil. D4 22 mg, *Pulsatilla pratensis* Dil. D6 22 mg, *Kreosotum* Dil. D10 22 mg, *Sulfur* Dil. D8 22 mg, *Bacterium coli-Nosode* Dil. D28 (HAB, Vorschrift 44) 22 mg, *Marsdenia cundurango* Dil. D6 22 mg, *Kalium bichromicum* Dil. D8 22 mg, *Hydrastis canadensis* Dil. D4 22 mg, *Mandragora e radice siccata* Dil. D10 22 mg, *Momordica balsamina* Dil. D6 22 mg, *Ceanothus americanus* Dil. D4 22 mg, *Natrium diethyloxalacetikum* Dil. D8 aquos (HAB, Vorschrift 8b) 22 mg. Die Wirkstoffe 1 bis 35 werden über die letzten zwei Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen zu 2,2 ml; Klinikpackung mit 100 Ampullen zu 2,2 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

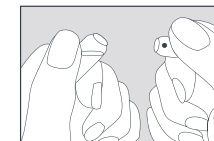
Weitere Angaben: Apothekenpflichtig. Reg.-Nr.: 37467.00.00

Stand der Information: März 2023



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.

Ampulle vorsichtig öffnen! Bitte befolgen Sie die Anweisungen.

