



Cor suis compositum N

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: Cor suis compositum N darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen Arnica oder andere Korbblütler, einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden. 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: Bei akuten Zuständen täglich 1 Ampulle und bei chronischen Verlaufsformen 3 - 1 mal wöchentlich 1 Ampulle i.m., s.c., gegebenenfalls i.v. injizieren.

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. 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.

-Heel



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.

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: Cor suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Hepar suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Crataegus Dil. D6 22 mg, Arnica montana Dil. D4 22 mg, Strychnos ignatii Dil. D6 22 mg, Acidum arsenicosum Dil. D8 22 mg, Ouabainum Dil. D8 [HAB, V. 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 43% (m/m)] 22 mg, Ranunculus bulbosus Dil. D6 22 mg, Selenicereus grandiflorus Dil. D3 22 mg, Nitroglycerinum Dil. D4 22 mg, Kalium carbonicum Dil. D4 22 mg, Kalmia latifolia Dil. D4 22 mg, Spigelia anthelmia Dil. D10 22 mg, Carbo vegetabilis Dil. D18 22 mg, Acidum alpha-ketoglutaricum Dil. D8 [HAB, V. 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)] 22 mg, Acidum fumaricum Dil. D8 [HAB, V. 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 86% (m/m)] 22 mg, Acidum DL-malicum Dil. D8 [HAB, V. 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)] 22 mg, Acidum sarcosolacticum Dil. D6 [HAB, V. 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 15% (m/m)] 22 mg, Natrium diethyloxalaceticum Dil. D8 aquos. (HAB, Vorschrift 6) 22 mg. Die Wirkstoffe 1 bis 18 werden über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 und 100 Ampullen zu 2,2 ml.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

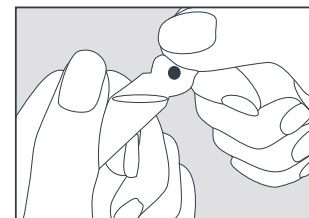
Biologische Heilmittel Heel GmbH

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.: 37455.00.00

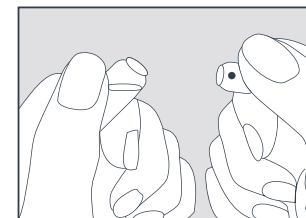
Stand der Information: März 2023



Farbiger Punkt nach oben!

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

Ampulle vorsichtig öffnen! Bitte befolgen Sie die Anweisungen.



Farbiger Punkt nach oben!

Ampullenspieß nach hinten ziehend abbrechen.

