



# Hormeel<sup>®</sup> SN

## Flüssige Verdünnung zur Injektion

Homöopathisches Arzneimittel

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

**Gegenanzeigen:** Keine bekannt.

**Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung:** Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

**Wechselwirkungen:** Keine bekannt. Allgemeiner Hinweis: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Falls Sie sonstige Arzneimittel anwenden, fragen Sie Ihren Arzt.

**Dosierung und Art der Anwendung:** 1-3 mal wöchentlich 1 Ampulle s.c., i.m., i.v. injizieren. Bei akuten Zuständen 1 Ampulle täglich s.c., i.m., i.v. injizieren.

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

**Nebenwirkungen:** Keine bekannt. Hinweis: Bei der Anwendung von homöopathischen Arzneimitteln können sich vorhandene Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Arzt befragen. 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.

**-Heel**



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 1,1 ml (= 1,1 g) enthält: Wirkstoffe: Acidum nitricum Dil. D4 0,55 mg, Conyza canadensis Dil. D3 0,55 mg, Viburnum opulus Dil. D3 0,55 mg, Pulsatilla pratensis Dil. D4 0,55 mg, Cyclamen purpurascens Dil. D4 0,55 mg, Strychnos ignatii Dil. D6 0,55 mg, Aquilegia vulgaris Dil. D4 1,1 mg, Origanum majorana Dil. D4 1,1 mg, Myristica fragrans Dil. D6 1,1 mg, Sepia officinalis Dil. D6 aquos. 0,55 mg, Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D8 aquos. 1,1 mg. Die Wirkstoffe 1 bis 9 sowie 10 und 11 werden jeweils über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

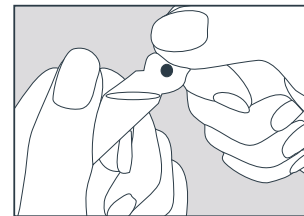
**Packungsgrößen:** Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 und 100 Ampullen zu 1,1 ml.

### 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)

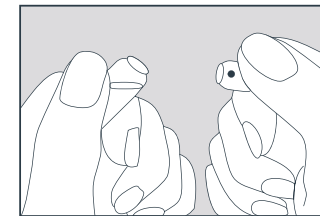
**Weitere Angaben:** Apothekenpflichtig. Reg.-Nr.: 2522410.00.00

**Stand der Information:** Januar 2014



### 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.