



Metro-Adnex-Injeel®

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: Metro-Adnex-Injeel darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe oder die sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

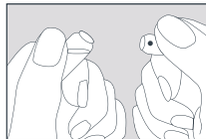
Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern ab 2 Jahren. Zur Dosierung befragen Sie Ihren homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat. Dieses Arzneimittel enthält 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., i.c. oder i.v. Injektion. 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 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.

-Heel



Dauer der Behandlung: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel 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. Nach der Anwendung kann Speichelfluss 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.

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: Apis mellifica Dil. D10 1,1 mg, Apis mellifica Dil. D30 1,1 mg, Apis mellifica Dil. D200 1,1 mg, Lachesis Dil. D10 1,1 mg, Lachesis Dil. D30 1,1 mg, Lachesis Dil. D200 1,1 mg, Lachesis Dil. D1000 1,1 mg, Lilium lancifolium Dil. D10 1,1 mg, Lilium lancifolium Dil. D30 1,1 mg, Lilium lancifolium Dil. D200 1,1 mg, Lycopodium clavatum Dil. D10 1,1 mg, Lycopodium clavatum Dil. D30 1,1 mg, Lycopodium clavatum Dil. D200 1,1 mg, Lycopodium clavatum Dil. D1000 1,1 mg, Hydrargyrum bichloratum Dil. D10 1,1 mg, Hydrargyrum bichloratum Dil. D30 1,1 mg, Hydrargyrum bichloratum Dil. D200 1,1 mg, Pulsatilla pratensis Dil. D10 1,65 mg, Pulsatilla pratensis Dil. D30 1,65 mg, Pulsatilla pratensis Dil. D200 1,65 mg, Pulsatilla pratensis Dil. D1000 1,65 mg, Vespa crabro Dil. D10 1,65 mg, Vespa crabro Dil. D30 1,65 mg, Vespa crabro Dil. D200 1,65 mg, Cimicifuga racemosa Dil. D10 2,2 mg, Cimicifuga racemosa Dil. D30 2,2 mg, Cimicifuga racemosa Dil. D200 2,2 mg. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen mit Wasser für Injektionszwecke. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

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

Weitere Angaben: Apothekenpflichtig. Reg.-Nr.: 2522189.00.00

Stand der Information: Februar 2023

