

Ubichinon compositum Ampullen

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: Ubichinon compositum Ampullen darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. Nicht anwenden während der Schwangerschaft und Stillzeit.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Aus grundsätzlichen Erwägungen sollte Kindern nicht mehr als 1 ml injiziert werden. 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: 1 bis 3-mal wöchentlich 1 Ampulle i.m., s.c. oder i.v. injizieren. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.

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. 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.

-Heel

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 2,2 ml (= 2,2 g) enthält: Wirkstoffe: Acidum ascorbicum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 15% (m/m)) 22 mg, Thiaminum hydrochloricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Wasser) 22 mg, Natrium riboflavinum phosphoricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Wasser) 22 mg, Pyridoxinum hydrochloricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Wasser) 22 mg, Nicotinamidum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22 mg, Vaccinium myrtillus Dil. D4 22 mg, Colchicum autumnale Dil. D4 22 mg, Podophyllum peltatum Dil. D4 22 mg, Conium maculatum Dil. D4 22 mg, Hydrastis canadensis Dil. D4 22 mg, Galium aparine Dil. D6 22 mg, Acidum L-(+)-lacticum Dil. D6 22 mg, Hydrochinonum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22 mg, Trichinoylum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 6) 22 mg, Sulfur Dil. D8 22 mg, Anthrachinonum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 6) 22 mg, Naphthochinonum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 86% (m/m)) 22 mg, para-Benzochinonum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 94% (m/m)) 22 mg, Ubidecarenonum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D3 mit absolutem Ethanol) 22 mg, Adenosinum triphosphoricum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Wasser) 22 mg, Coenzym A Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Wasser) 22 mg, Acidum acetylsalicylicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 86% (m/m)) 22 mg, Histaminum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22 mg, Nadidum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Wasser) 22 mg, Magnesium gluconicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Wasser) 22 mg, Acidum thiocticum Dil. D8 aquos. (HAB, Vorschrift 6) 22 mg, Manganum phosphoricum Dil. D8 aquos. (HAB, Vorschrift 6) 22 mg, Natrium diethyloxalacetatum Dil. D8 aquos. (HAB, Vorschrift 6) 22 mg. Die Wirkstoffe 1 bis 25 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.

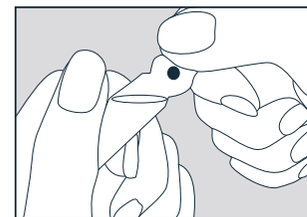
Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH, Dr.-Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden

Telefon: 07221 501-00, E-Mail: info@heel.de

Weitere Angaben: Apothekenpflichtig. Reg.-Nr.: 37575.00.00

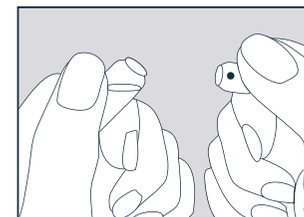
Stand der Information: Juni 2024



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.