

Gebrauchsinformation

Helleborus niger e planta tota D3 - D30

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Homöopathisches Arzneimittel der anthroposophischen Therapierichtung

Anwendungsgebiete:

Registriertes homöopathisches Arzneimittel der anthroposophischen Therapierichtung, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Sollten die Beschwerden während der Anwendung des Arzneimittels fortbestehen, holen Sie bitte medizinischen Rat ein.

Gegenanzeigen:

D3, 4, 6: Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Helleborus niger (Christrose).

D10, 12, 30: Keine bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:

Für die Potenzstufe D3 gilt: Pro Tag darf nicht mehr als eine Ampulle injiziert werden.

Die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren erfolgt nur nach Rücksprache mit dem anthroposophisch erfahrenen Arzt.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Wie alle Arzneimittel sollte Helleborus niger e planta tota in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Ampulle (1 ml), d.h., es ist nahezu "natriumfrei".

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:

Keine bekannt.

Art der Anwendung:

Subcutane Injektion nach ärztlicher Anweisung.

Dauer der Anwendung:

Die Dauer der Behandlung erfordert eine Absprache mit dem Arzt.

Nebenwirkungen:

D3, 4, 6: Es wurde in einem dokumentierten Fall das Auftreten einer allergischen Reaktion mit starkem Juckreiz in Verbindung mit Atemnot, Hautausschlag, Bauchschmerzen,

Übelkeit und Erbrechen nach der Verabreichung von Helleborus niger D3 beobachtet.
Bei Auftreten einer allergischen Reaktion ist das Arzneimittel abzusetzen und sofort ein Arzt aufzusuchen.
D10, 12, 30: Keine bekannt.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. 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.

Arzneimittel nach Ablauf des auf der Ampulle und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anwenden.

Zusammensetzung:

1 Ampulle enthält:

Wirkstoff:

Helleborus niger e planta tota ferm 34c Dil. , Dezimalverdünnungsgrad (Potenzstufe) wie angegeben (HAB, Vs. 34c) 1 ml
über die letzten beiden Potenzstufen potenziert mit einer isotonischen Natriumchlorid-Natriumhydrogencarbonat-Lösung.

10 Ampullen mit je 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion

(D3, 6, 12 auch als) 5x10 Ampullen mit je 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion

Für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Pharmazeutischer Unternehmer/Hersteller:

WALA Heilmittel GmbH, 73085 Bad Boll/Eckwälden, DEUTSCHLAND
Tel. +49 (0)7164 930-0, Fax +49 (0)7164 930-297, info@wala.de, www.wala.de

Reg.-Nr. 87506.00.00

Apothekenpflichtig

Stand:

06/2020

Aus der Natur für den Menschen

Öffnen der Ampulle:

Brechampulle ohne Feile öffnen:

- 1.) Roten Punkt nach oben halten.
- 2.) Ampulle mit leichtem Druck nach unten abknicken.



Darreichungsformen, Packungsgrößen und Potenzen:

10 Ampullen (N1) à 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion (D3, 4, 6, 10, 12, 30)
D3, 6, 12 auch als 5x10 Ampullen (N2) à 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion
20 g (N1) Globuli velati (D6, 12)

Unter Anwendung rhythmischer Prozesse hergestellt