

HEEL VET ARZNEIMITTELVERZEICHNIS



Herausgegeben von
Biologische Heilmittel Heel GmbH
D-76532 Baden-Baden

4. Auflage 2021 (Stand: Dezember 2021)
© Copyright by
Biologische Heilmittel Heel GmbH
D-76532 Baden-Baden

Heel Vet Arzneimittelverzeichnis

Kontakt

Tel.: 0 72 21 / 5 01- 00

Fax: 0 72 21 / 5 01- 3010

e-mail: vetmed@heel.de

www.vetepedia.de

-Heel Vet

Inhaltsverzeichnis

Vorwort..... 3

Heel Arzneimittel

Tierarzneimittel..... 4-6

Humanarzneimittel..... 7-9

Arzneimittelindex..... 11-111

Liste der Einzelbestandteile in den Arzneimitteln..... 112-127

Ichtho Vet®:

Tiermedizinische Intensiv-Pflege für Haut und Fell

Produktübersicht..... 128-129

Vorwort

Dank stetig besser werdender medizinischer Versorgung und Pflege werden unsere Haus- und Heimtiere immer älter. Diese positive Entwicklung bringt jedoch auch veränderte Krankheitsbilder mit sich: So steigt der Anteil an multimorbiden – also an mehreren Krankheiten gleichzeitig leidenden – Patienten ebenso an wie die Zahl der chronisch erkrankten Tiere. Besonders bei diesen, aber auch bei jungen und akut erkrankten Tieren, ist der Bedarf an wirksamen, gut verträglich und vor allem wechselwirkungsarmen Arzneimitteln hoch.

Das Multicomponent-Multitarget-Prinzip

Die biologischen Arzneimittel von Heel bestehen aus mehreren effektiven Einzelsubstanzen (multicomponent) und wirken gleichzeitig an zahlreichen Stellen des Körpers (multitarget), um die Ursachen einer Erkrankung nachhaltig anzugehen. Anstelle der Verabreichung einer Vielzahl verschiedener Einzelmedikamente lassen sich mit Heel-Arzneimitteln auch komplexe Erkrankungen nebenwirkungsarm und entsprechend den natürlichen Prozessen im Körper behandeln.

Arzneimittelübersicht

Alle in diesem Verzeichnis aufgeführten ad us. vet.-Arzneimittel sind speziell für die Anwendung beim Tier registriert und dürfen bei den jeweils angegebenen Tierarten gemäß TAMG (Tierarzneimittelgesetz) eingesetzt werden. Dem Tierarzt vorbehalten ist gemäß Tierarzneimittelgesetz die Umwidmung weiterer homöopathischer Arzneimittel einschließlich Human-Arzneimittel (in der Übersicht mit «H» gekennzeichnet) auf bestimmte Tiere oder die Erteilung einer entsprechenden Behandlungsanweisung an den Tierhalter.

Ichtho Vet® Pflegeserie

Im hinteren Teil des Verzeichnisses finden Sie in Ergänzung zu den Heel Arzneimitteln eine Übersicht über die Ichtho Vet® Intensiv-Pflegeserie für Hunde, Katzen und Pferde mit empfindlicher und strapazierter Haut mit Juckreizneigung. Alle Ichtho Vet Produkte enthalten Schieferöl, einen bewährten Naturstoff in der tiermedizinischen Hautpflege. Sie sind sehr gut verträglich, frei von Cortison und Antibiotika und dopingfrei bzw. ohne Wartezeit.

Weitere Informationen zu den Tierarzneimitteln von Heel Vet und dem Ichtho Vet Produktsortiment finden Sie auf www.vetepedia.de.

Heel Arzneimittel

Darreichungsformen und Packungsgrößen

PZN = Pharma-Zentral-Nummer

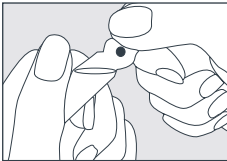
Tierarzneimittel

	PZN	PRÄPARAT	ANZAHL/ DARREICHUNG	SEITE
A	13152869	Adrisin ad us. vet.	100 Tabl.	12
	13152875	Adrisin ad us. vet.	500 Tabl.	12
	04749456	Atropinum compositum ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	13
	04749462	Atropinum compositum ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	13
B	02551626	Belladonna-Homaccord ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	14
	02551632	Belladonna-Homaccord ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	14
	03042447	Berberis-Homaccord ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	16
	03042453	Berberis-Homaccord ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	16
	13360119	Bronheel ad us. vet.	100 Tabl.	17
	13360125	Bronheel ad us. vet.	500 Tabl.	17
C	02733913	Cactus compositum ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	18
	02733936	Cactus compositum ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	18
	02768981	Cantharis compositum ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	20
	02768998	Cantharis compositum ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	20
	03042424	Carduus compositum ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	23
	03042430	Carduus compositum ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	23
	15300400	Coenzyme compositum ad us. vet.	10 x 2,2 ml Amp.	27
	15300417	Coenzyme compositum ad us. vet.	100 x 2,2 ml Amp.	27
	04871358	Coenzyme compositum ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	29
	04871364	Coenzyme compositum ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	29
D	09921316	Discus compositum LT ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	34
	09921322	Discus compositum LT ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	34
E	04749479	Echinacea compositum ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	35
	04749485	Echinacea compositum ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	35
	04017598	Echinacea compositum ad us. vet.	100 ml Tropf.	37
	02585051	Engystol ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	38
	02585068	Engystol ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	38
	15023633	Engystol ad us. vet.	100 Tabl.	39
	15023656	Engystol ad us. vet.	500 Tabl.	39
	02858744	Engystol ad us. vet.	100 ml Tropf.	40

PZN	PRÄPARAT	ANZAHL/ DARREICHUNG	SEITE	
04826961	Euphorbium compositum ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	41	E
04826978	Euphorbium compositum ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	41	
04658050	Galium comp.-Heel ad us. vet.	30 ml Tropf.	45	G
16866150	Hormeel LT ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	61	H
16866167	Hormeel LT ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	61	
11870129	Ichtho Vet Derma-Creme	50 g Creme	128	I
11870170	Ichtho Vet Derma-Gel	50 g Gel	128	
11870075	Ichtho Vet Derma-Shampoo	250 ml Shampoo	128	
11870164	Ichtho Vet Derma-Creme	2 x 50 g Creme	129	
11870158	Ichtho Vet Sommer & Fessel-Gel	250 ml Gel	128	
11870141	Ichtho Vet Shampoo	250 ml Shampoo	129	
00052824	Lachesis compositum N ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	64	L
00052830	Lachesis compositum N ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	64	
10985988	Lyphosot ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	72	
10985994	Lyphosot ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	72	
04871335	Mucosa compositum ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	74	M
04871341	Mucosa compositum ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	74	
17259535	Nurexan ad us. vet.	100 Tabl.	77	N
17259541	Nurexan ad us. vet.	500 Tabl.	77	
02585074	Nux vomica-Homaccord ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	79	N
02585080	Nux vomica-Homaccord ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	79	
06559470	Oculoheel Augentropfen ad us. vet.	20 Phiol.	81	O
04826984	Ovarium compositum ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	83	
04826990	Ovarium compositum ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	83	
02585097	Phosphor-Homaccord ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	86	P
02585105	Phosphor-Homaccord ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	86	
01219864	Solidago compositum ad us. vet.	10 x 2,2 ml Amp.	94	S
01224090	Solidago compositum ad us. vet.	100 x 2,2 ml Amp.	94	
00833912	Traumeel Gel ad us. vet.	50 g Gel	101	T
11013454	Traumeel Gel ad us. vet.	250 g Gel	101	
11240641	Traumeel LT ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	103	
11240658	Traumeel LT ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	103	
15895712	Traumeel LT ad us. vet.	100 x 5 ml Amp.	103	
15300311	Traumeel LT ad us. vet.	100 Tabl.	104	
15300328	Traumeel LT ad us. vet.	250 Tabl.	104	
15300334	Traumeel LT ad us. vet.	500 Tabl.	104	

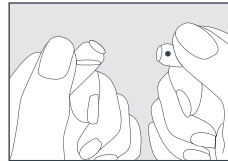
	PZN	PRÄPARAT	ANZAHL/ DARREICHUNG	SEITE
U	15300363	Ubichinon compositum ad us. vet.	10 x 2,2 ml Amp.	105
	15300392	Ubichinon compositum ad us. vet.	100 x 2,2 ml Amp.	105
V	02760198	Veratrum-Homaccord ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	108
	02760206	Veratrum-Homaccord ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	108
Z	04827009	Zeel ad us. vet.	5 x 5 ml Amp.	109
	04827015	Zeel ad us. vet.	50 x 5 ml Amp.	109
	15300340	Zeel LT ad us. vet.	100 Tabl.	110
	15300357	Zeel LT ad us. vet.	500 Tabl.	110

Wie Sie Heel-Ampullen korrekt öffnen:



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 in der Packungsbeilage.

Viele hilfreiche Videos, z. B. zur korrekten Vet-Ampullen-Öffnung, finden Sie unter www.vetepedia.de/videos

Humanarzneimittel

PZN	PRÄPARAT	ANZAHL/ DARREICHUNG	SEITE
00006801	Acidum formicum-Injeel	10 x 1,1 ml Amp.	11
00166924	Calcium carbonicum-Injeel forte	10 x 1,1 ml Amp.	19
04312529	Carbo compositum	10 x 2,2 ml Amp.	22
04562226	Causticum-Injeel S	10 x 1,1 ml Amp.	24
04562195	Causticum-Injeel S	100 x 1,1 ml Amp.	24
01674841	Cerebrum compositum NM	10 x 2,2 ml Amp.	25
01674870	Cerebrum compositum NM	50 x 2,2 ml Amp.	25
01674887	Cerebrum compositum NM	100 x 2,2 ml Amp.	25
00196397	Chamomilla-Injeel	10 x 1,1 ml Amp.	26
00245931	Cralonin	10 x 1,1 ml Amp.	30
00245954	Cralonin	100 x 1,1 ml Amp.	30
02743768	Cralonin Tropfen	30 ml Tropf.	31
02743774	Cralonin Tropfen	100 ml Tropf.	31
01675355	Cutis compositum N	10 x 2,2 ml Amp.	32
01675361	Cutis compositum N	50 x 2,2 ml Amp.	32
01675384	Cutis compositum N	100 x 2,2 ml Amp.	32
00379873	Ferrum-Homaccord	10 x 1,1 ml Amp.	43
00379927	Ferrum-Homaccord	30 ml Tropf.	44
00379933	Ferrum-Homaccord	100 ml Tropf.	44
01675711	Galium-Heel N	10 x 1,1 ml Amp.	46
01675740	Galium-Heel N	50 x 1,1 ml Amp.	46
01675763	Galium-Heel N	100 x 1,1 ml Amp.	46
00407635	Gastricumeel	50 Tabl.	47
00407641	Gastricumeel	250 Tabl.	47
00412961	Gelsemium-Homaccord	10 x 1,1 ml Amp.	49
00412978	Gelsemium-Homaccord	50 x 1,1 ml Amp.	49
00412984	Gelsemium-Homaccord	100 x 1,1 ml Amp.	49
00413009	Gelsemium-Homaccord	30 ml Tropf.	50
00413015	Gelsemium-Homaccord	100 ml Tropf.	50
00420937	Glandula suprenalis suis-Injeel	10 x 1,1 ml Amp.	51
00420972	Glandula suprenalis suis-Injeel	100 x 1,1 ml Amp.	51
00421316	Glandula thyreoida suis-Injeel	10 x 1,1 ml Amp.	52
00021339	Glandula thyreoida suis-Injeel	100 x 1,1 ml Amp.	52

A

C

F

G

	PZN	PRÄPARAT	ANZAHL/ DARREICHUNG	SEITE	
G	01807265	Glyoxal compositum	10 x 2,2 ml Amp.	53	
	01807288	Glyoxal compositum	100 x 2,2 ml Amp.	53	
	00431680	Graphites-Homaccord	10 x 1,1 ml Amp.	54	
	00431705	Graphites-Homaccord	100 x 1,1 ml Amp.	54	
	00431728	Graphites-Homaccord	30 ml Tropf.	55	
	00431734	Graphites-Homaccord	100 ml Tropf.	55	
H	06340636	Hepar comp. Heel	10 x 2,2 ml Amp.	56	
	06340642	Hepar comp. Heel	50 x 2,2 ml Amp.	56	
	06340659	Hepar comp. Heel	100 x 2,2 ml Amp.	56	
	03352455	Hepeel N	10 x 1,1 ml Amp.	57	
	03352509	Hepeel N	100 x 1,1 ml Amp.	57	
	03649830	Hepeel N	50 Tabl.	58	
	03649847	Hepeel N	250 Tabl.	58	
	00490688	Histamin-Injeel	10 x 1,1 ml Amp.	60	
	00490702	Histamin-Injeel	100 x 1,1 ml Amp.	60	
	00513455	Hypophysis suis-Injeel	10 x 1,1 ml Amp.	62	
00513478	Hypophysis suis-Injeel	100 x 1,1 ml Amp.	62		
	00513490	Hypophysis suis-Injeel forte	10 x 1,1 ml Amp.	63	
L	04313457	Leptandra compositum	10 x 2,2 ml Amp.	65	
	04313486	Leptandra compositum	100 x 2,2 ml Amp.	65	
	01894212	Leptandra compositum	30 ml Tropf.	66	
	01894229	Leptandra compositum	100 ml Tropf.	66	
	04172991	Lithiumeel comp.	50 Tabl.	67	
	04173016	Lithiumeel comp.	250 Tabl.	67	
	08829962	Lycopodium-Injeel S	10 x 1,1 ml Amp.	69	
	08829976	Lycopodium-Injeel S	100 x 1,1 ml Amp.	69	
	06979663	Lymphomyosot	100 Tabl.	70	
	04926697	Lymphomyosot	250 Tabl.	70	
	01674551	Lymphomyosot N	30 ml Tropf.	71	
	01674634	Lymphomyosot N	100 ml Tropf.	71	
	M	02506502	Momordica compositum N	10 x 2,2 ml Amp.	73
		02506531	Momordica compositum N	100 x 2,2 ml Amp.	73
	N	03679096	Neralgo-Rhem-Injeel	10 x 1,1 ml Amp.	76
03679156		Neralgo-Rhem-Injeel	100 x 1,1 ml Amp.	76	
00736008		Nux vomica-Homaccord	30 ml Tropf.	78	
00736014		Nux vomica-Homaccord	100 ml Tropf.	78	

PZN	PRÄPARAT	ANZAHL/ DARREICHUNG	SEITE	
04749864	Ost.heel	50 Tabl.	82	O
04749870	Ost.heel	250 Tabl.	82	
00762313	Pankreas suis-Injeel	10 x 1,1 ml Amp.	84	P
00762342	Pankreas suis-Injeel	100 x 1,1 ml Amp.	84	
01497304	Para-Benzochinon-Injeel forte	10 x 1,1 ml Amp.	85	
01804798	Para-Benzochinon-Injeel forte	100 x 1,1 ml Amp.	85	
00855606	Ranunculus-Homaccord	10 x 1,1 ml Amp.	88	R
00855629	Ranunculus-Homaccord	100 x 1,1 ml Amp.	88	
00855641	Ranunculus-Homaccord	30 ml Tropf.	89	
00855658	Ranunculus-Homaccord	100 ml Tropf.	89	
00864367	Ren suis-Injeel	10 x 1,1 ml Amp.	90	
00864396	Ren suis-Injeel	100 x 1,1 ml Amp.	90	
00864410	Ren suis-Injeel forte	10 x 1,1 ml Amp.	91	
00864433	Ren suis-Injeel forte	100 x 1,1 ml Amp.	91	
00024199	Reneel NT	50 Tabl.	92	
00026436	Reneel NT	250 Tabl.	92	
00875402	Rhododendron-Injeel	10 x 1,1 ml Amp.	93	
00951221	Spascupreel	10 x 1,1 ml Amp.	95	S
00951238	Spascupreel	50 x 1,1 ml Amp.	95	
00951244	Spascupreel	100 x 1,1 ml Amp.	95	
00951304	Spascupreel	50 Tabl.	96	
00951310	Spascupreel	250 Tabl.	96	
08412280	Strumeel T	50 Tabl.	98	
08412297	Strumeel T	250 Tabl.	98	
01929413	Strumeel Tropfen	30 ml Tropf.	99	
01000462	Syzygium jambolanum-Injeel forte	10 x 1,1 ml Amp.	100	
01000485	Syzygium jambolanum-Injeel forte	100 x 1,1 ml Amp.	100	
01067868	Urtica-Injeel	10 x 1,1 ml Amp.	107	U

Hinweis:

Das Heel Vet Arzneimittelverzeichnis ist zur allgemeinen Information zu den Produkten und Inhaltsstoffen gedacht. Es entbindet den Anwender nicht von seiner Verantwortung, den aktuellen Beipackzettel zu lesen und zu beachten.

Arzneimittelindex

Gesamtliste der Heel Veterinär- und Humanpräparate
in alphabetischer Reihenfolge.

Acidum formicicum-Injeel Ampullen (je 1,1 ml)

10



Acidum formicicum-Injeel

H

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 14580.01.00

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

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat. Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht ohne Rücksprache mit dem Arzt 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: Soweit nicht anders verordnet gilt für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher parenteral nur einmal 1 Ampulle i.m., s.c., i.c. oder i.v. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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 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 äußere 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 enthält: Wirkstoffe: Acidum formicicum Dil. D12 0,367 ml, Acidum formicicum Dil. D30 0,367 ml, Acidum formicicum Dil. D200

0,367 ml. Gemeinsam potenziert über die letzten 3 Stufen gemäß HAB, Vorschriften 40a und 11. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen zu 1,1 ml. Apothekenpflichtig.

Adrisin ad us. vet. Tabletten

100 • 500 St.



Adrisin ad us. vet.

• **TABLETTEN** Reg.-Nr.: 402287.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Zusammensetzung: 1 Tablette zu 301,5 mg enthält: Acidum arsenicosum Trit. D8 15,0 mg, Acidum formicicum Trit. D8 15,0 mg, Acidum sulfuricum Trit. D22 15,0 mg, Arctium Trit. D8 15,0 mg, Arnica montana Trit. D6 15,0 mg, Graphites Trit. D10 15,0 mg, Histaminum dihydrochloricum Trit. D8 15,0 mg, Histaminum dihydrochloricum Trit. D12 15,0 mg, Histaminum dihydrochloricum Trit. D22 15,0 mg, Ledum palustre Trit. D8 15,0 mg, Lycopodium clavatum Trit. D6 15,0 mg, Pix liquida (HAB 34) Trit. D10 [HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit Ethanol 86% (m/m)] 15,0 mg, Selenium Trit. D12 15,0 mg, Stibium sulfuraturn nigrum Trit. D10 15,0 mg, Strychnos ignatii Trit. D6 15,0 mg, Sulfur Trit. D12 15,0 mg, Tellurium metallicum Trit. D10 (HAB, Vorschrift 6) 15,0 mg, Thuja occidentalis Trit. D6 15,0 mg. Die Bestandteile 1 bis 18 werden über die letzten 2 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40c mit Lactose-Monohydrat als Verreibung gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine schwerwiegende Nebenwirkung oder eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese bitte dem Tierarzt mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung:

Standarddosierung: Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Pferd, Rind (über 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 10 Tabletten

Pferd, Rind (bis zu 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 6-8 Tabletten

Schwein: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 4 Tabletten

Schaf, Ziege: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3-4 Tabletten

Großer Hund (über 25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3 Tabletten

Mittelgroßer Hund (15-25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 2 Tabletten

Kleiner Hund (bis zu 15 kg), Katze: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 1 Tablette

Initial-/Akutdosierung: Bei akuten Beschwerden anfangs alle halbe bis ganze Stunde über einen Zeitraum von bis zu 2 Stunden die angegebene Einzeldosis verabreichen, dann mit der Standarddosierung fortfahren.

Dosierung zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen: Zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen die Einzeldosis jeweils in Abständen von 1 bis 4 Tagen verabreichen. Hinweis: Adrisin ad us. vet. sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: Essbare Gewebe: Null Tage. Pferd, Rind, Schaf, Ziege: Milch: Null Tage.

Besondere Lagerungshinweise: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch 12 Monate haltbar. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf Behältnis und äußere Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden.

Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden.

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart: Keine.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender: Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Zur Verträglichkeit von Adrisin ad us. vet. bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wenn Adrisin ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 100 und 500 Tabletten.

Apothekenpflichtig

Atropinum compositum ad us. vet.

5 • 50 St.



Atropinum compositum ad us. vet.

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr. 17757.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Atropinum sulfuricum Dil. D4 0,5 g, Cuprum aceticum Dil. D4 0,1 g, Citrullus colocynthis Dil. D4 0,1 g, Veratrum album Dil. D4 0,1 g, Acidum arsenicosum Dil. D6 0,1 g, Lytta vesicatoria Dil. D6 0,1 g, Bryonia Dil. D4 0,1 g. Gemeinsame Potenzierung der letzten zwei Stufen. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wenn Atropinum compositum ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern

(Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, Atropinum compositum ad us. vet. subkutan injizieren. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis pro Tag:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2 – 3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
großer Hund:	3 – 4 ml
mittlerer Hund:	2 ml
kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
Welpen:	0,5 – 1 ml

Bei akuten Beschwerden kann die angeführte Dosis nach 6 Stunden einmal wiederholt werden.

Dauer der Behandlung: Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die richtige Anwendung: Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: Essbare Gewebe: 0 Tage; Pferd, Rind, Schaf, Ziege: Milch: 0 Tage.

Besondere Lagerungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5 und 50 Ampullen zu 5 ml.
Apothekenpflichtig

Belladonna-Homaccord ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Belladonna-Homaccord ad us. vet.

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 3040.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Belladonna-Homaccord ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Dosierung und Art der Anwendung: Belladonna-Homaccord ad us. vet. zur s.c. Injektion. Entsprechend der Tierart entspricht die Einzeldosis:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2 – 3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
Großer Hund:	3 – 4 ml
Mittlerer Hund:	2 ml
Kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
Welpen:	0,5 – 1 ml

Erforderlichenfalls ist je nach Schwere des Falles die angeführte Dosis nach 24 Stunden zu wiederholen. Bei Rezidivneigung oder chronischen Erkrankungen kann zur Langzeitbehandlung die Einzeldosis jeweils im Abstand von 4 Tagen verabreicht werden.

Dauer der Behandlung: Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sollte Belladonna-Homaccord ad us. vet. mit Vorsicht eingesetzt werden. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Warnhinweise: Keine.

Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden.

Lagerungshinweis: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Atropa bella-donna Dil. D4 25,0 mg, Atropa bella-donna Dil. D10 25,0 mg, Atropa bella-donna Dil. D30 25,0 mg, Atropa bella-donna Dil. D200 25,0 mg, Atropa bella-donna Dil. D1000 25,0 mg, Echinacea Dil. D10 25,0 mg, Echinacea Dil. D30 25,0 mg, Echinacea Dil. D200 25,0 mg. Die Bestandteile 1 bis 8 werden über die letzten 2 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40a gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5 und 50 Ampullen zu 5 ml.
Apothekenpflichtig

Berberis-Homaccord® ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Berberis-Homaccord® ad us. vet.

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 5447.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Berberis vulgaris Dil. D4 20 mg, Berberis vulgaris Dil. D10 20 mg, Berberis vulgaris Dil. D30 20 mg, Berberis vulgaris Dil. D200 20 mg, Citrullus colocynthis Dil. D4 15 mg, Citrullus colocynthis Dil. D10 15 mg, Citrullus colocynthis Dil. D30 15 mg, Citrullus colocynthis Dil. D200 15 mg, Veratrum album Dil. D5 15 mg, Veratrum album Dil. D10 15 mg, Veratrum album Dil. D30 15 mg, Veratrum album Dil. D200 15 mg. Die Bestandteile 1 bis 12 werden über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wenn Berberis-Homaccord ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung: Berberis-Homaccord ad us. vet. zur subcutanen Injektion. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2 – 3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
großer Hund:	3 – 4 ml
mittlerer Hund:	2 ml
kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
Welpen:	0,5 – 1 ml

Erforderlichenfalls ist je nach Schwere des Falls die angeführte Dosis nach 24 Stunden zu wiederholen. Bei Rezidivneigung oder chronischen Erkrankungen kann zur Langzeitbehandlung die Einzeldosis jeweils im Abstand von 4 Tagen verabreicht werden.

Dauer der Behandlung: Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die richtige Anwendung: Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion

dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen.


Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: Essbare Gewebe: 0 Tage; Pferd, Rind, Schaf, Ziege: Milch: 0 Tage

Besondere Lagerungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5 und 50 Ampullen zu 5 ml.

Apothekenpflichtig

Bronheel ad us. vet. Tabletten

100 • 500 St. 

Bronheel ad us. vet.

• **TABLETTEN** Reg.-Nr.: 402299.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Zusammensetzung: 1 Tablette zu 301,5 mg enthält: Wirkstoffe: Atropa bella-donna Trit. D4 30,0 mg, Bryonia Trit. D4 60,0 mg, Hyoscyamus niger Trit. D4 60,0 mg, Kalium stibyltartaricum Trit. D4 30,0 mg, Kreosotum Trit. D5 30,0 mg, Lobaria pulmonaria Trit. D4 30,0 mg, Lobelia inflata Trit. D4 30,0 mg, Psychotria ipecacuanha Trit. D4 30,0 mg. Die Bestandteile 1 bis 8 werden über die letzten 2 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40c gemeinsam potenziert. Sonstiger Bestandteil: Magnesiumstearat.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine schwerwiegende Nebenwirkung oder eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese bitte dem Tierarzt mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung:

Standarddosierung: Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Pferd, Rind (über 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 10 Tabletten

Pferd, Rind (bis zu 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 6-8 Tabletten

Schwein: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 4 Tabletten

Schaf, Ziege: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3-4 Tabletten

Großer Hund (über 25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3 Tabletten

Mittelgroßer Hund (15-25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 2 Tabletten

Kleiner Hund (bis zu 15 kg), Katze: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 1 Tablette

Initial-/Akutdosierung: Bei akuten Beschwerden anfangs alle halbe bis ganze Stunde über einen Zeitraum von bis zu 2 Stunden die angegebene Einzeldosis verabreichen, dann mit der Standarddosierung fortfahren.

Dosierung zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen: Zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen die Einzeldosis jeweils in Abständen von 1 bis 4 Tagen verabreichen. Hinweis: Bronheel ad us. vet. sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: Essbare Gewebe: Null Tage. Pferd, Rind, Schaf, Ziege: Milch: Null Tage.

Besondere Lagerungshinweise: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch 12 Monate haltbar. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden.

Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden.

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart: Keine.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender: Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Zur Verträglichkeit von Bronheel ad us. vet. bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wenn Bronheel ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 100 und 500 Tabletten.

Apothekenpflichtig

Cactus compositum ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Cactus compositum ad us. vet.

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 4186.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Selenicereus grandiflorus Dil. D3 50,0 mg, Nitroglycerinum Dil. D5 30,0 mg, Kalium carbonicum Dil. D5 50,0 mg, Spigelia anthelmia Dil. D5 50,0 mg, Crataegus Dil. D2 50,0 mg. Die Bestandteile 1-4 werden über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln

auftreten. Wenn Cactus compositum ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung: Cactus compositum ad us. vet. wird subkutan injiziert. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2 – 3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
großer Hund:	3 – 4 ml
mittlerer Hund:	2 ml
kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
Welpen:	0,5 – 1 ml

Erforderlichenfalls ist je nach Schwere des Falls die angeführte Dosis nach 3-4 Stunden zu wiederholen. Bei chronischen Erkrankungen kann zur Langzeitbehandlung die Einzeldosis jeweils im Abstand von 2-3 Tagen verabreicht werden.

Dauer der Behandlung: Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die richtige Anwendung:

Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage

Besondere Lagerungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packungen nicht mehr nach diesem Datum! Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5 und 50 Ampullen zu 5 ml.

Apothekenpflichtig

Calcium carbonicum-Injeel forte Ampullen (je 1,1 ml)

10 St.



Calcium carbonicum-Injeel forte

H

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 14412.01.00

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

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen, sollte Calcium carbonicum-Injeel forte in der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden. Zur Anwendung

dieses Arzneimittels bei Kindern ist ärztliche Erfahrung notwendig. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht ohne Rücksprache mit dem Arzt 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: Soweit nicht anders verordnet gilt für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren:

Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher parenteral nur einmal 1 Ampulle i.m., s.c., i.c. oder i.v. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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 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 äußere 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 enthält: Wirkstoffe: Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D6 aquos. 0,275 ml, Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D12 0,275 ml, Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D30 0,275 ml, Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D200 0,275 ml. Die Wirkstoffe 2 bis 4 werden über die letzten 3 Stufen gemäß HAB, Vorschriften 40a und 11 gemeinsam potenziert. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen zu 1,1 ml. Apothekenpflichtig.

Cantharis compositum ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Cantharis compositum ad us. vet.

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 5031.00.00

Homöopathisches Arzneimittel

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn *Cantharis compositum ad us. vet.* gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Dosierung und Art der Anwendung: *Cantharis compositum ad us. vet.* kann subkutan injiziert werden. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2 – 3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
großer Hund:	3 – 4 ml
mittlerer Hund:	2 ml
kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
Welpen:	0,5 – 1 ml

Erforderlichenfalls ist je nach Schwere des Falls die angeführte Dosis nach 24 Stunden zu wiederholen. Bei Rezidivneigung oder chronischen Erkrankungen kann zur Langzeitbehandlung die Einzeldosis jeweils im Abstand von 4 Tagen verabreicht werden.

Dauer der Behandlung: Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet 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! Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

Lagerungshinweis: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: *Lytta vesicatoria* Dil. D4 50 mg, *Arsenicum album* Dil. D4 50 mg, *Hepar sulfuris* Dil. D6 50 mg, *Mercurius solubilis Hahnemanni* Dil. D6 50 mg. Die Bestandteile 3 und 4 werden über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5 und 50 Ampullen zu 5 ml. Apothekenpflichtig.

Carbo compositum Ampullen (je 2,2 ml)

10 St.



Carbo compositum

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 2522107.00.00

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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Bei akuten Beschwerden anfangs täglich 1 Ampulle i.v., i.m. oder s.c. injizieren. Eine über eine Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen. Bei chronischen Beschwerden 1-3mal wöchentlich 1 Ampulle i.v., i.m. oder s.c. 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: Keine bekannt. 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. 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 2,2 ml (= 2,2 g) enthält: Wirkstoffe: Carbo vegetabilis Dil. D10 22,0 mg, Lachesis Dil. D10 22,0 mg, Melilotus officinalis Dil. D8 22,0 mg, Atropa bella-donna Dil. D6 22,0 mg, Arnica montana Dil. D6 22,0 mg. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

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

Carduus compositum ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Carduus compositum ad us. vet.

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 5709.00.00

Für Tiere: Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml enthält: Wirkstoffe: Silybum marianum Dil. D1 0,0025 ml, Chelidonium majus Dil. D3 0,005 ml, Cinchona pubescens Dil. D2 0,005 ml, Citrullus colocynthis Dil. D5 0,015 ml, Lycopodium clavatum Dil. D2 0,005 ml, Myristica fragrans Dil. D3 0,005 ml, Veratrum album Dil. D5 0,01 ml, Phosphorus Dil. D5 0,0025 ml. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.**Anwendungsgebiete:** Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.**Gegenanzeigen:** Keine bekannt.**Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation:** Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.**Wechselwirkungen:** Keine bekannt. Wenn Carduus compositum ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.**Nebenwirkungen:** Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.**Zieltierarten:** Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze**Dosierung, Art und Dauer der Anwendung:** Carduus compositum ad. us. vet. kann subkutan injiziert werden. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel: 2 - 3 ml, Schaf, Ziege:	2 ml
großer Hund:	3 – 4 ml
mittlerer Hund:	2 ml
kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
Welpen:	0,5 – 1 ml

Erforderlichenfalls ist je nach Schwere des Falles die angeführte Dosis nach 24 Stunden zu wiederholen. Bei chronischen Erkrankungen kann zur Langzeitbehandlung die Einzeldosis jeweils im Abstand von 4 Tagen verabreicht werden.

Dauer der Behandlung Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.**Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die richtige Anwendung:** Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sollte Carduus compositum ad us. vet. mit Vorsicht eingesetzt werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen.**Wartezeit:** Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: Essbare Gewebe: 0 Tage; Pferd, Rind, Schaf, Ziege: Milch: 0 Tage.

Besondere Lagerungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion 5 und 50 Ampullen zu 5 ml.
Apothekenpflichtig

Causticum-Injeel S Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Causticum-Injeel S

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 17412.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

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: Soweit nicht anders verordnet 3-1mal wöchentlich, bei akuten Beschwerden 3-1mal täglich, den Inhalt 1 Ampulle intramuskulär, subkutan oder intravenös injizieren.

Dauer der Behandlung: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. 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. 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 äußere 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 enthält: Wirkstoffe: Causticum Hahnemanni Dil. D12 0,367 ml, Causticum Hahnemanni Dil. D30 0,367 ml, Causticum Hahnemanni Dil. D200 0,367 ml. Die Wirkstoffe 1-3 werden über die letzten 3 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40a gemeinsam potenziert. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen zu 1,1 ml; Klinikpackung mit 100 Ampullen.
Apothekenpflichtig

Cerebrum compositum NM (je 2,2 ml)

10 • 50 • 100 St.



Cerebrum compositum NM

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 37464.00.00

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

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen Chinin.

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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher nur einmal 1-2 ml i.m., s.c. oder i.v. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: In Einzelfällen können Hautreaktionen auftreten; das Mittel ist dann abzusetzen. Bei Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegen Korbblütler (Arnica) sind in Einzelfällen Überempfindlichkeitsreaktionen (bis zur anaphylaktischen Reaktion) möglich. Es kann vorübergehend zu einer Rötung, Schwellung und Schmerzen an der Einstichstelle kommen. In seltenen Fällen können nach Anwendung von chininhaltigen Arzneimitteln Überempfindlichkeitsreaktionen wie Hautallergien oder Fieber auftreten. In diesen Fällen ist ein Arzt aufzusuchen. Hinweis: Eine Sensibilisierung gegen Chinin oder Chinidin ist möglich. 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 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: Cerebrum suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Embryo suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Hepar suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Placenta suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Kalium phosphoricum Dil. D6 22 mg, Selenium

Dil. D10 22 mg, Thuja occidentalis Dil. D6 22 mg, Strychnos ignatii Dil. D8 22 mg, Acidum phosphoricum Dil. D10 22 mg, Cinchona pubescens Dil. D4 22 mg, Sulfur Dil. D10 22 mg, Kalium bichromicum Dil. D8 22 mg, Gelsemium sempervirens Dil. D4 22 mg, Ruta graveolens Dil. D4 22 mg, Arnica montana Dil. D28 22 mg, Aesculus hippocastanum Dil. D4 22 mg, Manganum phosphoricum Dil. D8 aquos. (HAB, Vorschrift 6) 22 mg, Magnesium phosphoricum Dil. D10 22 mg, Semecarpus anacardium Dil. D6 22 mg, Conium maculatum Dil. D4 22 mg, Hyoscyamus niger Dil. D6 22 mg, Aconitum napellus Dil. D6 22 mg, Anamirta cocculus Dil. D4 22 mg, Ambra grisea Dil. D10 22 mg. Die Wirkstoffe 1 bis 16 und 18 bis 24 werden über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen; Klinikpackung mit 50 und 100 Ampullen zu 2,2 ml. Apotheckenpflichtig

Chamomilla-Injeel Ampullen (je 1,1 ml)

10 St.



Chamomilla-Injeel

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 14573.00.00

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

Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen Kamille und andere Korbblütler.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat. Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht ohne Rücksprache mit dem Arzt 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: Soweit nicht anders verordnet gilt für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher parenteral nur einmal 1 Ampulle i.m., s.c., i.c. oder i.v. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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 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 äußere 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 enthält: Wirkstoffe: Matricaria recutita Dil. D12 0,367 ml, Matricaria recutita Dil. D30 0,367 ml, Matricaria recutita Dil. D200 0,367 ml. Gemeinsam potenziert über die letzten 3 Stufen gemäß HAB, Vorschriften 40a und 11. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

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

Apothekenpflichtig

Coenzyme compositum® ad us. vet. Ampullen (je 2,2 ml) 10 • 100 St. 

Coenzyme compositum® ad us. vet. Ampullen (je 5 ml) 5 • 50 St. 

Coenzyme compositum® ad us. vet.

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 402448.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Hunde, Katzen.

Wirkstoffe und sonstige Bestandteile: 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)) 22,0 mg, Acidum alphaketoglutaricum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22,0 mg, Acidum cis-aconiticum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22,0 mg, Acidum citricum Dil. D8 22,0 mg, Acidum fumaricum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 86% (m/m)) 22,0 mg, Acidum DL-malicum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22,0 mg, Acidum succinicum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22,0 mg, Adenosinum triphosphoricum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Barium oxalsuccinicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg, Beta vulgaris var. conditiva e radice Dil. D4 (HAB, Vorschrift 2a) 22,0 mg, Coenzym A Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Cysteinum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Hepar sulfuris Dil. D10 22,0 mg, Nadidum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Natrium pyruvicum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22,0 mg, Natrium riboflavinum phosphoricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Nicotinamidum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22,0 mg, Pulsatilla pratensis Dil. D6 22,0 mg, Pyridoxinum hydrochloricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Sulfur Dil. D10 22,0 mg, Thiaminum hydrochloricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Acidum thiocticum Dil. D6 aquos (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg, Cerium oxalicum Dil. D8 aquos 22,0 mg, Magnesium oroticum Dil. D6 aquos (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg, Manganum phosphoricum Dil. D6 aquos (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg, Natrium diethylalacetikum Dil. D6 aquos (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg. Die Bestandteile 1 - 21 werden über die letzten 2 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 11 in Kombination mit Vorschrift 40a mit Wasser für Injektionszwecke gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine schwerwiegende Nebenwirkung oder eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese bitte dem Tierarzt mit.

Zieltierarten: Hund, Katze

Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung: Coenzyme compositum ad us. vet. zur subkutanen Injektion.

Standarddosierung: Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Großer Hund (über 25 kg): 1 mal täglich die Einzeldosis von 3-4 ml

Mittelgroßer Hund (15-25 kg): 1 mal täglich die Einzeldosis von 2 ml

Kleiner Hund (bis zu 15 kg), Katze: 1 mal täglich die Einzeldosis von 1-2 ml

Initial-/Akutdosierung: Bei akuten Beschwerden kann die angegebene Einzeldosis anfangs nach 12 Stunden wiederholt werden, dann mit der Standarddosierung fortfahren.

Dosierung zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen: Zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen die Einzeldosis jeweils in Abständen von 1 bis 4 Tagen verabreichen. Hinweis: Coenzyme compositum ad us. vet. sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit(en): Entfällt

Besondere Lagerungshinweise: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden.

Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Eine Injektion sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden.

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart: Keine.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender: Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Zur Verträglichkeit von Coenzyme compositum ad us. vet. bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wenn Coenzyme compositum ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 10 und 100 Ampullen zu 2,2 ml.
Apothekenpflichtig

Coenzyme compositum® ad us. vet.

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 23129.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Acidum ascorbicum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Natrium riboflavinum phosphoricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Thiaminum hydrochloricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Pyridoxinum hydrochloricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Nicotinamidum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Acidum cis-aconiticum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Acidum citricum Dil. D8 0,05 g, Acidum fumaricum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Acidum alpha-ketoglutaricum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Acidum DL-malicum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Acidum succinicum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Barium oxalsuccinicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 8a) 0,05 g, Natrium pyruvicum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Cysteinum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Pulsatilla pratensis Dil. D6 0,05 g, Hepar sulfuris Dil. D10 0,05 g, Sulfur Dil. D10 0,05 g, Adenosinum triphosphoricum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Nadidum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Coenzym A Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Beta vulgaris ssp. vulgaris var. conditiva e radice Dil. D4 (HAB, Vorschrift 2a) 0,05 g, Natrium diethyloxalacetikum Dil. D6 aquos. (HAB, Vorschrift 8b) 0,05 g, Manganum phosphoricum Dil. D6 aquos. (HAB, Vorschrift 8b) 0,05 g, Magnesium oroticum Dil. D6 aquos. (HAB, Vorschrift 8b) 0,05 g, Cerium oxalicum Dil. D8 aquos. (HAB, Vorschrift 8b) 0,05 g, Acidum thiocticum Dil. D6 aquos. (HAB, Vorschrift 8b) 0,05 g. Die Wirkstoffe 1 bis 21 werden über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Coenzyme compositum ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, Coenzyme compositum ad us. vet. subkutan injizieren. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis pro Tag:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2 – 3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
großer Hund:	3 – 4 ml

mittlerer Hund: 2 ml
 kleiner Hund, Katze: 1 – 2 ml
 Welpen: 0,5 – 1 ml

Bei akuten Beschwerden kann die Dosis nach 24 Stunden wiederholt werden. Bei Rezidivneigung, chronischen Erkrankungen oder zur Langzeitbehandlung wird die Einzeldosis jeweils im Abstand von 4 Tagen verabreicht.

Dauer der Behandlung: Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die richtige Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage

Besondere Lagerungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packungen nicht mehr nach diesem Datum! Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5 und 50 Ampullen zu 5 ml.
 Apothekepflichtig

Cralonin® Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Cralonin®

H

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Zul.-Nr.: 6046574.00.00

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Bei Erwachsenen: Altersherz, nervöse Herzstörungen, Druck- und Beklemmungsgefühl in der Herzgegend (Angina pectoris). Bei Jugendlichen ab 12 bis unter 18 Jahren: Nervöse Herzstörungen.

Gegenanzeigen: Kinder und Jugendliche bis unter 18 Jahren: Nicht anwenden bei Altersherz und bei Druck- und Beklemmungsgefühl in der Herzgegend (Angina pectoris).

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei unverändertem Fortbestehen der Krankheitssymptome über 6 Wochen oder bei Ansammlung von Wasser in den Beinen empfehlen wir die Rücksprache mit Ihrem Arzt. Bei Schmerzen in der Herzgegend, die in die Arme, den Oberbauch oder die Halsgegend ausstrahlen können, oder bei Atemnot ist eine ärztliche Abklärung zwingend erforderlich. 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.

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: Soweit nicht anders verordnet: Erwachsene und Jugendliche ab 12 bis unter 18 Jahren: Bei akuten Beschwerden einmal täglich 1

Ampulle i.m., s.c., i.c. oder i.v. injizieren. Bei chronischen Verlaufsformen 1- bis 3-mal pro Woche 1 Ampulle i.m., s.c., i.c. oder i.v. injizieren. Die Anwendung bei Jugendlichen bei nervösen Herzstörungen soll nur nach Rücksprache mit dem Arzt erfolgen.

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

Hinweise für die Anwendung: Wenden Sie nicht die doppelte Dosis an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

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 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: 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: Crataegus Dil. D2 8,8 mg, Spigelia anthelmia Dil. D1 1,1 mg, Kalium carbonicum Dil. D2 1,1 mg. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

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

Cralonin® Tropfen

30 • 100 ml 

Cralonin® Tropfen

H

• **MISCHUNG** Zul.-Nr.: 9054.00.00

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Bei Erwachsenen: Altersherz, nervöse Herzstörungen, Druck- und Beklemmungsgefühl in der Herzgegend (Angina pectoris). Bei Jugendlichen ab 12 bis unter 18 Jahren: Nervöse Herzstörungen.

Gegenanzeigen: Kinder und Jugendliche bis unter 18 Jahren: Nicht anwenden bei Altersherz und bei Druck- und Beklemmungsgefühl in der Herzgegend (Angina pectoris).

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt angewendet werden. Zur Anwendung von Cralonin Tropfen 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.

Warnhinweise: Dieses Arzneimittel enthält 45 Vol.-% Alkohol.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Erwachsene und Jugendliche ab 12 bis unter 18 Jahren: Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde höchstens 12mal täglich 10 Tropfen einnehmen. Bei chronischen Verlaufsformen 3mal täglich 10 Tropfen einnehmen. Die Anwendung bei Jugendlichen bei nervösen Herzstörungen soll nur nach Rücksprache mit dem Arzt erfolgen.

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

Hinweise für die Anwendung: Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Nebenwirkungen: In Einzelfällen kann es im Sinne einer homöopathischen Erstverschlimmerung zu einer vorübergehenden Hautrötung im Gesicht (Flush), zu Herzjagen und Pulsfrequenzerhöhung, zu Ödembildung oder auch zu Schwindel, Übelkeit und leichten Magenbeschwerden kommen. 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 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: 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. Hinweis: Im Laufe der Lagerung können leichte Ausflockungen auftreten, die jedoch auf die Wirkung des Arzneimittels keinen Einfluss haben.

Zusammensetzung: 10 g Mischung enthält: Wirkstoffe: Crataegus Ø 7,0 g, Spigelia anthelmia Dil. D2 0,1 g, Kalium carbonicum Dil. D3 0,1 g. Sonstige Bestandteile: Ethanol 94% (m/m), gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 30 ml und 100 ml Mischung.

Cutis compositum N Ampullen (je 2,2 ml)

10 • 50 • 100 St.



Cutis compositum N

H

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 37465.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Bei bekannter Allergie gegen Ichtyol (Ammoniumbituminosulfonat) soll das Mittel nicht verabreicht werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher nur parenteral einmal 1-2 ml i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: Nach Anwendung kann verstärkt Speichelfluss auftreten; das Mittel ist dann abzusetzen. Aufgrund des enthaltenen homöopathischen Wirkstoffes Mercurius solubilis können gelegentlich allergische Reaktionen auftreten. 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 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 äußere 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: Cutis suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Hepar suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Splen suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Placenta totalis suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Glandula suprarenalis suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Funiculus umbilicalis suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Thuja occidentalis Dil. D8 22 mg, Galium aparine Dil. D6 22 mg, Selenium Dil. D10 22 mg, Thallium sulfuricum Dil. D13 22 mg, Strychnos ignatii Dil. D6 22 mg, Sulfur Dil. D10 22 mg, Cortisonum aceticum Dil. D28 (HAB, Vorschrift 6) 22 mg, Urtica urens Dil. D4 22 mg, Acidum phosphoricum Dil. D6 22 mg, Calcium fluoratum Dil. D13 22 mg, Mercurius solubilis Hahnemanni Dil. D13 22 mg, Aesculus hippocastanum Dil. D6 22 mg, Ammonium bituminosulfonicum Dil. D28 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 15% (m/m)) 22 mg, Ledum palustre Dil. D4 22 mg, Arctium Dil. D6 22 mg, Acidum formicicum Dil. D198 22 mg, Acidum alpha-ketoglutaricum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22 mg, Acidum fumaricum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 86% (m/m)) 22 mg, Natrium diethylloxalaceticum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 6) 22 mg. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen mit Wasser für Injektionszwecke. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 und 50 Ampullen zu 2,2 ml; Klinikpackung mit 100 Ampullen zu 2,2 ml. Apothekenpflichtig

Discus compositum LT ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Discus compositum LT ad us. vet.

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 401559.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze, kleine Heimtiere (z.B. Kleinnager, Kaninchen, Ziervögel)

Wirkstoffe und sonstige Bestandteile: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Acidum ascorbicum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 50 mg, Acidum picricum Dil. D6 50 mg, Aesculus hippocastanum Dil. D6 50 mg, Ammonium chloratum Dil. D8 50 mg, Argentum metallicum Dil. D10 50 mg, Berberis vulgaris Dil. D4 50 mg, Calcium phosphoricum Dil. D10 50 mg, Cartilago articularis suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 50 mg, Cimicifuga racemosa Dil. D4 50 mg, Cinchona pubescens Dil. D4 50 mg, Citrullus colocynthis Dil. D4 50 mg, Coenzym A Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a) 50 mg, Cuprum aceticum Dil. D6 50 mg, Discus intervertebralis suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 50 mg, Embryo totalis suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 50 mg, Funiculus umbilicalis suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 50 mg, Glandula suprarenalis suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 50 mg, Hydrargyrum oxydatum rubrum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 8a) 50 mg, Kalium carbonicum Dil. D6 50 mg, Ledum palustre Dil. D4 50 mg, Medulla ossium suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 50 mg, Nadidum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 50 mg, Natrium riboflavinum phosphoricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 50 mg, Nicotinamidum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 50 mg, Pulsatilla pratensis Dil. D6 50 mg, Pseudognaphalium obtusifolium ex herba recent. Dil. D4 (HAB, Vorschrift 3a) 50 mg, Pyridoxinum hydrochloricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 50 mg, Ranunculus bulbosus Dil. D4 50 mg, Secale cornutum Dil. D6 50 mg, Sepia officinalis Dil. D10 50 mg, Sulfur Dil. D12 50 mg, Thiaminum hydrochloricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 50 mg, Zincum metallicum Dil. D10 50 mg, Acidum thiocticum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 6) 50 mg, Acidum silicicum Dil. D6 50 mg, Natrium diethyloxalacetikum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 6) 50 mg. Die Bestandteile 1-33 sowie die Bestandteile 34-36 werden jeweils über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier/Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze, kleine Heimtiere (z.B. Kleinnager, Kaninchen, Ziervögel)

Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung: Zur subkutanen Injektion. Einzeldosis:

Pferd, Rind:	5 – 10 ml
Schwein:	4 – 5 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
Großer Hund:	3 – 4 ml
Mittelgroßer Hund:	2 ml

Kleiner Hund, Katze: 1 – 2 ml

Kleine Heimtiere: 0,5 ml

Die Einzeldosis einmal täglich injizieren. Zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen oder bei Rezidivneigung die Einzeldosis jeweils in Abständen von 2 bis 4 Tagen injizieren. Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Schwein: essbare Gewebe: 0 Tage. Pferd, Rind, Schaf, Ziege: essbare Gewebe: 0 Tage. Milch: 0 Tage

Besondere Lagerungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf Behältnis und äußere Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblüter sollte *Discus compositum* LT ad us. vet. mit Vorsicht eingesetzt werden. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen.

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation sowie in der Legeperiode nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn *Discus compositum* LT ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 5 und 50 Ampullen zu 5 ml. Apotheckenpflichtig.

Echinacea compositum ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Echinacea compositum ad us. vet. Tropfen

100 ml



Echinacea compositum ad us. vet.

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 17758.00.00

Homöopathisches Arzneimittel

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels. Aus grundsätzlichen Erwägungen sollte *Echinacea compositum* ad us. vet. aufgrund des Bestandteils *Echinacea* und der enthaltenen Verdünnungsstufe bei chronischen Viruserkrankungen wie z.B. Leukose oder FIV und bei Autoimmunerkrankungen wie z.B. Rheuma oder Lupus erythematodes

mit Vorsicht eingesetzt werden. In Zweifelsfällen sollte Rücksprache mit dem Tierarzt gehalten werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Echinacea compositum ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, Echinacea compositum ad us. vet. subkutan injizieren. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis pro Tag:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2 – 3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
Großer Hund:	3 – 4 ml
Mittlerer Hund:	2 ml
Kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
Welpen:	0,5 – 1 ml

Bei akuten Beschwerden kann die angeführte Dosis nach 24 Stunden wiederholt werden.

Dauer der Behandlung: Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sollte Echinacea compositum ad us. vet. mit Vorsicht eingesetzt werden. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

Lagerungshinweis: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (5 g) enthält: Wirkstoffe: Echinacea Dil. D3 0,5 g, Aconitum napellus Dil. D4 0,1 g, Sulfur Dil. D8 0,1 g, Lachesis Dil. D10 0,1 g, Bryonia Dil. D6 0,1 g, Hydrargyrum bichloratum Dil. D6 0,1 g, Phosphorus Dil. D8 0,1 g, Arnica montana Dil. D6 0,1 g. Gemeinsame Potenzierung der letzten zwei Stufen. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5, 50 Ampullen zu 5 ml.
Apothekenpflichtig.

Echinacea compositum ad us. vet.

• **MISCHUNG** Reg.-Nr.: 31070.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Wechselwirkungen: Wenn Echinacea compositum ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit homöopathischen Arzneimitteln können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Hund, Katze, Kleinnager, Ziervögel.

Dosierung und Art der Anwendung: Zum Eingeben. Entsprechend der Tierart beträgt die Tagesdosis:

Pferd, Rind	3mal	60 Tropfen
Schwein	3mal	40-60 Tropfen
Großer Hund	3mal	40 Tropfen
Mittlerer Hund, Schaf	3mal	30 Tropfen
Kleiner Hund, Katze	3mal	20 Tropfen
Kleinnager, Ziervögel	3mal	5 Tropfen

Erforderlichenfalls kann je nach Schwere des Falles die angegebene Dosis an 5 aufeinanderfolgenden Tagen verabreicht werden.

Dauer der Behandlung: Die Verabreichung des Arzneimittels sollte nicht länger erfolgen als bis zur vollständigen Heilung des Tieres. Ein homöopathisches Arzneimittel ist bei gesunden Tieren dazu geeignet, ein dem homöopathischen Arzneimittelbild entsprechendes Krankheitsbild (Symptomatik) auszulösen.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf: Essbares Gewebe: 0 Tage. Milch: 0 Tage.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sollte Echinacea compositum ad us. vet. mit Vorsicht eingesetzt werden. Zur Verträglichkeit von Echinacea compositum ad us. vet. bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Warnhinweise: Dieses Arzneimittel enthält 35 Vol.-% Alkohol.

Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum!

Lagerungshinweis: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 10 g (= 10,5 ml) enthalten: Wirkstoffe: Echinacea Dil. D3 1,0 g, Aconitum napellus Dil. D4 0,2 g, Sulfur Dil. D8 0,2 g, Lachesis Dil. D10 0,2 g, Bryonia Dil. D6 0,2 g, Hydrargyrum bichloratum Dil. D6 0,2 g, Phosphorus Dil. D8 0,2 g, Arnica montana Dil. D6 0,2 g. Die Bestandteile 2 bis 8 werden mit Ethanol 43 % (m/m) über die letzte Stufe gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Ethanol 96%, gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 100 ml.

Apothekenpflichtig

Engystol® ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Engystol® ad us. vet. Tabletten

100 • 500 St.



Engystol® ad us. vet. Tropfen

100 ml



Engystol® ad us. vet.

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 3410.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Engystol ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Dosierung und Art der Anwendung: Engystol ad us. vet. kann subkutan injiziert werden. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2 – 3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
großer Hund:	3 – 4 ml
mittlerer Hund:	2 ml
kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
Welpen:	0,5 – 1 ml

Erforderlichenfalls kann je nach Schwere des Falles die angeführte Dosis 1 mal täglich an höchstens fünf aufeinanderfolgenden Tagen verabreicht werden.

Dauer der Behandlung: Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden. Nach Anbruch

sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

Lagerungshinweis: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Vincetoxicum hirundinaria Dil. D6 30,0 mg, Vincetoxicum hirundinaria Dil. D10 30,0 mg, Vincetoxicum hirundinaria Dil. D30 30,0 mg, Vincetoxicum e cinere Dil. D30 (HAB, Vorschrift 8 a) 5,0 mg, Sulfur Dil. D10 15,0 mg, Sulfur Dil. D4 15,0 mg. Die Bestandteile 1 bis 5 werden über die letzten 2 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40a gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5 und 50 Ampullen zu 5 ml.

Apothekenpflichtig

Engstol® ad us. vet.

• TABLETTEN Reg.-Nr.: 402447.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Pfer, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Zusammensetzung: 1 Tablette zu 301,5 mg enthält: Wirkstoffe: Sulfur Trit. D4 36,0 mg, Sulfur Trit. D10 36,0 mg, Vincetoxicum e cinere Trit. D30 (HAB, Vorschrift 6) 12,0 mg, Vincetoxicum hirundinaria Trit. D6 72,0 mg, Vincetoxicum hirundinaria Trit. D10 72,0 mg, Vincetoxicum hirundinaria Trit. D30 72,0 mg. Die Bestandteile 1 bis 6 werden über die letzten zwei Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40c mit Lactose-Monohydrat als Verreibung gemeinsam potenziert. Sonstiger Bestandteil: Magnesiumstearat.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine schwerwiegende Nebenwirkung oder eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese bitte dem Tierarzt mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung: Tabletten zum Eingeben

Standarddosierung: Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Pferd, Rind (über 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 10 Tabletten

Pferd, Rind (bis zu 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 6-8 Tabletten

Schwein: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 4 Tabletten

Schaf, Ziege: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3-4 Tabletten

Großer Hund (über 25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3 Tabletten

Mittelgroßer Hund (15-25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 2 Tabletten

Kleiner Hund (bis zu 15 kg), Katze: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 1 Tablette

Je nach Beschwerden kann die Standarddosierung an bis zu fünf aufeinanderfolgenden Tagen gegeben werden.

Initial-/Akutdosierung: Bei akuten Beschwerden anfangs alle halbe bis ganze Stunde über einen Zeitraum von bis zu 2 Stunden die angegebene Einzeldosis verabreichen, dann mit der Standarddosierung fortfahren.

Dosierung zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen: Zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen die Einzeldosis jeweils in Abständen von 2 bis 4 Tagen verabreichen. Hinweis: Engystol ad us. vet. sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: Essbare Gewebe: Null Tage. Pferd, Rind, Schaf, Ziege: Milch: Null Tage.

Besondere Lagerungshinweise: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch 12 Monate haltbar. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden.

Besondere Warnhinweise:

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden.

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart: Keine.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender: Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Zur Verträglichkeit von Engystol ad us. vet. bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wenn Engystol ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 100 und 500 Tabletten.

Apothekenpflichtig

Engystol® ad us. vet.

• **MISCHUNG** Reg.-Nr.: 30624.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Engystol ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier/Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Hund, kleine Heimtiere

Dosierung und Art der Anwendung: Zum Eingeben. Standarddosierung: Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Pferd, Rind (über 500 kg):

2-3 mal die Einzeldosis von 50 Tropfen

Pferd, Rind (bis zu 500 kg):

2-3 mal die Einzeldosis von 30 Tropfen

Schwein: 2-3 mal die Einzeldosis von 30 Tropfen

Schaf: 2-3 mal die Einzeldosis von 20-30 Tropfen

Großer Hund (über 25 kg):

2-3 mal die Einzeldosis von 20 Tropfen

Mittlerer Hund (15-25 kg):

2-3 mal die Einzeldosis von 15 Tropfen

Kleiner Hund (bis zu 15 kg):

2-3mal die Einzeldosis von 7 Tropfen

Kleine Heimtiere: 1 mal die Einzeldosis von 1-5 Tropfen

Erforderlichenfalls kann je nach Schwere des Falles die angeführte Dosis an 5 aufeinanderfolgenden Tagen verabreicht werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf: Essbare Gewebe: Null Tage; Pferd, Rind, Schaf: Milch: Null Tage

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinzustandes sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Wie alle Arzneimittel sollte auch dieses Arzneimittel während der Trächtigkeit, Laktation und Legeperiode nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum!

Lagerungshinweis: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 100 g (= 107,7 ml) Mischung flüssiger Verdünnungen enthalten: Wirkstoffe: Vincetoxicum hirundinaria Dil. D6 0,6 g; Vincetoxicum hirundinaria Dil. D10 0,6 g; Vincetoxicum hirundinaria Dil. D30 0,6 g; Vincetoxicum e cinere Dil. D30 (HAB, Vorschrift 8a) 0,1 g; Sulfur Dil. D10 0,3 g; Sulfur Dil. D4 0,3 g. Die Bestandteile 1-5 werden mit Ethanol 43 % (m/m) über die letzte Stufe gemeinsam potenziert. Sonstiger Bestandteil: Ethanol 43 % (m/m). Enthält 50,7 Vol.-% Alkohol.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 100 ml.

Apothekenpflichtig

Euphorbium compositum ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Euphorbium compositum ad us. vet.

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 22115.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Pulsatilla pratensis Dil. D2 0,05 g, Luffa operculata Dil. D6 0,05 g, Mercurius bijodatus rubrum Dil. D6 0,05 g, Mucosa nasalis suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Hepar sulfuris Dil. D10 0,05 g, Argentum nitricum Dil. D10 0,05 g, Sinusitis-Nosode Dil. D13 (HAB, Vorschrift 44) 0,05 g, Euphorbium Dil. D4 0,05 g. Die Bestandteile 2 bis 8 werden über die letzten 2 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40a gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln: Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Euphorbium compositum ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, Euphorbium compositum ad us. vet. subkutan injizieren. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis pro Tag:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2 – 3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
großer Hund:	3 – 4 ml
mittlerer Hund:	2 ml
kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
Welpen:	0,5 – 1 ml

Bei akuten Beschwerden kann die angeführte Dosis nach 24 Stunden wiederholt werden. Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Unsachgemäß durchgeführte Injektionen können zu bleibenden Schäden bis hin zu lebensbedrohlichen Zuständen führen.

Wartezeiten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage.

Aufbewahrungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5 und 50 Ampullen zu 5 ml.
Apothekenpflichtig

Ferrum-Homaccord Ampullen (je 1,1 ml)

10 St.



Ferrum-Homaccord Tropfen

30 • 100 ml



Ferrum-Homaccord®

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 2522779.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher parenteral nur einmal 1 Ampulle i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

Dauer der Behandlung: Auch homöopathische Arzneimittel sollten nicht über längere Zeit ohne ärztlichen Rat 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 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: Ferrum metallicum Dil. D10 2,2 mg, Ferrum metallicum Dil. D30 2,2 mg, Ferrum metallicum Dil. D200 2,2 mg, Ferrum phosphoricum Dil. D10 2,2 mg, Ferrum phosphoricum Dil. D30 2,2 mg, Ferrum phosphoricum Dil. D200 2,2 mg, Ferrum sulfuricum Dil. D10 1,1 mg, Ferrum sulfuricum Dil. D30 1,1 mg, Ferrum sulfuricum Dil. D200 1,1 mg, Ferrum sesquichlorum solutum Dil. D6 0,55 mg, Ferrum sesquichlorum solutum Dil. D10 0,55 mg, Ferrum sesquichlorum solutum Dil. D30 0,55 mg, Ferrum sesquichlorum solutum Dil. D200 0,55 mg, Filipendula ulmaria Dil. D4 4,95 mg, Filipendula ulmaria Dil. D10 4,95 mg, Filipendula ulmaria Dil. D30 4,95 mg, Filipendula ulmaria Dil. D200 4,95 mg, Ferrum sulfuricum Dil. D8 aquos. 1,1 mg. Die Wirkstoffe 1 bis 17 werden über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen zu 1,1 ml; Klinikpackung mit 50 und 100 Ampullen zu 1,1 ml. Apothekenpflichtig

Ferrum-Homaccord®

H

• **MISCHUNG** Reg.-Nr.: 2522796.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen 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 Ihrem Arzt 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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweise: Enthält 35 Vol.-% Alkohol.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, 3mal täglich 10 Tropfen. Bei akuten Beschwerden initial alle 15 Minuten 10 Tropfen (über einen Zeitraum von bis zu 2 Stunden).

Dauer der Behandlung: Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit eingenommen 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 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 äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 10 g (= 10,5 ml; 1 ml = 20 Tropfen): Wirkstoffe: Ferrum metallicum Dil. D30 0,020 g, Ferrum metallicum Dil. D200 0,020 g, Ferrum phosphoricum Dil. D30 0,020 g, Ferrum phosphoricum Dil. D200 0,020 g, Ferrum sulfuricum Dil. D10 0,010 g, Ferrum sulfuricum Dil. D30 0,010 g, Ferrum sulfuricum Dil. D200 0,010 g, Ferrum sesquichlorum solutum Dil. D4 0,005 g, Ferrum sesquichlorum solutum Dil. D10 0,005 g, Ferrum sesquichlorum solutum Dil. D30 0,005 g, Ferrum sesquichlorum solutum Dil. D200 0,005 g, Filipendula ulmaria Dil. D10 0,045 g, Filipendula ulmaria Dil. D30 0,045 g, Filipendula ulmaria Dil. D200 0,045 g, Ferrum metallicum Dil. D8 0,020 g, Ferrum phosphoricum Dil. D8 0,020 g, Ferrum sulfuricum Dil. D6 0,010 g, Filipendula ulmaria Dil. D2 0,045 g. Die Wirkstoffe 15 bis 17 werden gemeinsam über die letzten zwei Stufen und die Wirkstoffe 1 bis 14 gemeinsam über die letzte Stufe potenziert. Sonstige Bestandteile: Ethanol 94% (m/m), gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 30 ml und 100 ml Mischung.
Apothekenpflichtig

Galium comp.-Heel ad us. vet. Tropfen

30 ml 

Galium comp.-Heel ad us. vet.

• **MISCHUNG** Reg.-Nr.: 400852.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Wechselwirkungen: Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Galium comp.-Heel ad us. vet. gleichzeitig mit anderen Arzneimitteln angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Hund, Katze, Kleinnager

Dosierung und Art der Anwendung: Zum Eingeben. Entsprechend der Tierart entspricht die Einzeldosis:

Großer Hund:	12 Tropfen
Mittlerer Hund:	10 Tropfen
Kleiner Hund, Katze:	7 Tropfen
Kleinnager:	5 Tropfen

Bei akuten Beschwerden ist je nach Schwere des Falles die angeführte Einzeldosis 2-3 mal täglich für eine Zeit bis zu 2 Wochen zu wiederholen. Bei Rezidivneigung oder chronischen Erkrankungen kann zur Langzeitbehandlung die Einzeldosis bis zu 2mal täglich über eine Zeit von bis zu 4 Wochen verabreicht werden.

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

Wartezeit: Nicht bei Tieren anwenden, die der Gewinnung von Lebensmitteln dienen.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden, da es sich um eine Erkrankung handeln kann, die einer ärztlichen Diagnose bedarf. Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sollte Galium comp.-Heel ad us. vet. mit Vorsicht eingesetzt werden. Zur Verträglichkeit von Galium comp.-Heel ad us. vet. bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Warnhinweise: Enthält 35 Vol.-%-Alkohol.

Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum!

Lagerungshinweis: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 10 g (= 10,5 ml) enthalten: Wirkstoffe: Galium aparine Dil. D4 0,4 g, Galium album (HAB 34) Dil. D4 (HAB, Vorschrift 2a) 0,4 g, Sedum acre Dil. D4 0,5 g, Sempervivum tectorum ssp. tectorum Dil. D4 0,5 g, Clematis recta Dil. D4 0,5 g, Thuja occidentalis Dil. D4 0,5 g, Caltha palustris Dil. D4 0,5 g, Ononis spinosa Dil. D4 0,5 g, Juniperus communis Dil. D4 0,5 g, Hedera helix Dil. D4 0,5 g, Echinacea Dil. D5 0,5 g, Phosphorus Dil. D8 0,5 g, Aurum metallicum Dil. D10 0,5 g, Apis mellifica Dil. D12 0,5 g, Acidum nitricum Dil. D6 0,5 g, Urtica urens Dil. D4 0,2 g, Betula alba (HAB 34) Dil. D4 (HAB, Vorschrift 1a) 0,5 g, Calcium fluoratum Dil. D8 0,5 g, Argentum metallicum Dil. D8 0,5 g. Die Bestandteile 1 bis 17 werden über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstiger Bestandteil: gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 30 ml Mischung.
Apothekenpflichtig

Galium-Heel® N Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 50 • 100 St.



Galium-Heel® N

H

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 2522076.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei einer Verschlimmerung der Beschwerden sowie bei anhaltenden, unklaren oder neuen Beschwerden sollten Sie Ihren Arzt aufsuchen, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die eine ärztliche Abklärung und Behandlung erfordern. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt 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: Soweit nicht anders verordnet: Bei akuten Zuständen parenteral 1 Ampulle täglich i.m., s.c. oder i.v. injizieren. Eine über eine Woche hinausgehende Anwendung sollte nur mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen. Bei chronischen Verlaufsformen parenteral 1-3mal 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: 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 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 äußere 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: Galium aparine Dil. D3 0,44 mg, Galium album (HAB 34) Dil. D3 (HAB, Vorschrift 2a) 0,44 mg, Sedum acre Dil. D3 0,55 mg, Sempervivum tectorum ssp. tectorum Dil. D4 0,55 mg, Clematis recta Dil. D4 0,55 mg, Thuja occidentalis Dil. D3 0,55 mg, Caltha palustris Dil. D3 0,55 mg, Ononis spinosa Dil. D4 0,55 mg, Juniperus communis Dil. D4 0,55 mg, Hedera helix Dil. D4 0,55 mg, Echinacea Dil. D5 0,55 mg, Phosphorus Dil. D8 0,55 mg, Aurum metallicum Dil. D10 0,55 mg, Apis mellifica Dil. D12 0,55 mg, Acidum nitricum Dil. D6 0,55 mg, Urtica urens Dil. D3 0,22 mg, Calcium fluoratum Dil. D8 aquos. 0,55 mg, Argentum metallicum Dil. D8 aquos. 0,55 mg, Betula alba (HAB 34) Dil. D2 (HAB, Vorschrift 1a) 0,55 mg. Die Wirkstoffe 1-16 werden über zwei Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 und 50 Ampullen zu 1,1 ml, Klinikpackung mit 100 Ampullen zu 1,1 ml. Apothekenpflichtig

Gastricumeel® Tabletten

50 • 250 St. 

Gastricumeel®

H

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Zul.-Nr.: 37455.00.00

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Verdauungsorgane.

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Akute und chronische Magenentzündung, Sodbrennen, Blähsucht.

Gegenanzeigen: Gastricumeel darf bei Kindern unter 12 Jahren nicht zur Behandlung von akuter und chronischer Magenentzündung und bei Sodbrennen angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei Erbrechen, Gewichtsabnahme, Schwarzfärbung des Stuhls sowie anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die eine ärztliche Abklärung und Behandlung erfordern. Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

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.

Warnhinweise: Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie Gastricumeel daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden. 1 Tablette = 0,025 BE.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Erwachsene und Kinder ab 12 Jahren: 3 mal täglich 1 Tablette im Mund zergehen lassen. Bei akuten Beschwerden anfangs alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 12 mal täglich, 1 Tablette,

im Mund zergehen lassen. Kinder erhalten bei Blähsucht die folgende Dosierung: Schulkinder von 6 bis unter 12 Jahren: Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich, je 2/3 Tablette einnehmen. Bei chronischen Verlaufsformen 1- bis 3-mal täglich je 2/3 Tablette einnehmen. Lösen Sie 1 Tablette in ca. 150 ml Wasser auf. Geben Sie Ihrem Kind jeweils 2/3 der Menge und schütten den Rest weg.

Kinder von 2 bis unter 6 Jahren: Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich, je 1/2 Tablette verabreichen. Bei chronischen Verlaufsformen 1- bis 3-mal täglich je 1/2 Tablette verabreichen. Lösen Sie 1 Tablette in ca. 150 ml Wasser auf. Geben Sie Ihrem Kind jeweils 1/2 der Menge und schütten den Rest weg.

Säuglinge und Kleinkinder bis unter 2 Jahre: Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich, je 1/3 Tablette verabreichen. Bei chronischen Verlaufsformen 1- bis 3-mal täglich je 1/3 Tablette verabreichen. Lösen Sie 1 Tablette in ca. 150 ml Wasser auf. Geben Sie Ihrem Kind jeweils 1/3 der Menge und schütten den Rest weg.

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

Hinweise für die Anwendung: Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

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 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: Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußerer Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Nach Anbruch 12 Monate haltbar. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 1 Tablette enthält: Wirkstoffe: Argentum nitricum Trit. D6 30 mg, Acidum arsenicosum Trit. D6 30 mg, Pulsatilla pratensis Trit. D4 60 mg, Strychnos nux-vomica Trit. D4 60 mg, Carbo vegetabilis Trit. D6 60 mg, Stibium sulfuratatum nigrum Trit. D6 60 mg. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen als Verreibung. Sonstiger Bestandteil: Magnesiumstearat.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 50 und 250 Tabletten.

Gelsemium-Homaccord Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 50 • 100 St.



Gelsemium-Homaccord Tropfen

30 • 100 ml



Gelsemium-Homaccord

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 2522873.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher parenteral nur einmal 1 Ampulle i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: Aufgrund des Bestandteils *Rhus toxicodendron* können in sehr seltenen Fällen – auch einige Tage nach der Applikation – Magen-Darmbeschwerden oder Hautreaktionen auftreten. 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 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 äußere 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 (= 1,1g) enthält: Wirkstoffe: Gelsemium sempervirens Dil. D4 4,4 mg, Gelsemium sempervirens Dil. D10 4,4 mg, Gelsemium sempervirens Dil. D30 4,4 mg, Gelsemium sempervirens Dil. D200 4,4 mg, *Rhus toxicodendron* Dil. D5 3,3 mg, *Rhus toxicodendron* Dil. D10 3,3 mg, *Rhus toxicodendron* Dil. D30 3,3 mg, *Rhus toxicodendron* Dil. D200 3,3 mg, *Cimicifuga racemosa* Dil. D4 3,3 mg, *Cimicifuga racemosa* Dil. D10 3,3 mg, *Cimicifuga racemosa* Dil. D30 3,3 mg, *Cimicifuga racemosa* Dil. D200 3,3 mg. Gemeinsam über die letzten 2 Stufen potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen zu 1,1 ml; Klinikpackung mit 50 und 100 Ampullen zu 1,1 ml. Apothekenpflichtig

Gelsemium-Homaccord

H

• **MISCHUNG** Reg.-Nr.: 2522778.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen Giftsumachgewächse.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt 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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweise: Enthält 35 Vol.-% Alkohol.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, 3mal täglich 10 Tropfen. Bei akuten Beschwerden initial alle 15 Minuten 10 Tropfen (über einen Zeitraum von bis zu 2 Stunden).

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

Nebenwirkungen: Aufgrund des Bestandteils *Rhus toxicodendron* können in sehr seltenen Fällen - auch einige Tage nach der Einnahme des Arzneimittels - Magen-Darm-Beschwerden oder Hautreaktionen auftreten. 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 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 äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 10 g (= 10,5 ml; 1 ml = 20 Tropfen) enthalten: Wirkstoffe: Gelsemium sempervirens Dil. D10 0,04 g, Gelsemium sempervirens Dil. D30 0,04 g, Gelsemium sempervirens Dil. D200 0,04 g, *Rhus toxicodendron* Dil. D3 0,03 g, *Rhus toxicodendron* Dil. D10 0,03 g, *Rhus toxicodendron* Dil. D30 0,03 g, *Rhus toxicodendron* Dil. D200 0,03 g, *Cimicifuga racemosa* Dil. D10 0,03 g, *Cimicifuga racemosa* Dil. D30 0,03 g, *Cimicifuga racemosa* Dil. D200 0,03 g, Gelsemium sempervirens Dil. D2 0,04 g, *Cimicifuga racemosa* Dil. D2 0,03 g. Die Wirkstoffe 1 bis 10 sowie 11 und 12 werden jeweils gemeinsam über die letzte Stufe potenziert. Sonstige Bestandteile: Ethanol 94% (m/m), gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 30 ml und 100 ml Mischung. Apothekenpflichtig

Glandula suprarenalis suis-Injeel Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Glandula suprarenalis suis-Injeel

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 20956.00.00

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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher nur parenteral einmal 1-2 ml i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: Keine bekannt. 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. 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: Glandula suprarenalis suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 g, Glandula suprarenalis suis Dil. D30 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 g, Glandula suprarenalis suis Dil. D200 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 g. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

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

Glandula thyroidea suis-Injeel Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Glandula thyroidea suis-Injeel

H

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 21299.00.00

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

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

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: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reizund Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollten daher nur parenteral einmal 1-2 ml i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Glandula thyroidea suis-Injeel 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. 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: Glandula thyroidea suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 g, Glandula thyroidea suis Dil. D30 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 g, Glandula thyroidea suis Dil. D200 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 g. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen; Klinikpackung mit 100 Ampullen zu 1,1 ml. Apothekenpflichtig

Glyoxal compositum Ampullen (je 2,2 ml)

10 • 100 St.



Glyoxal compositum

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 2522070.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung des Arzneimittels fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen zur Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, sollte das Arzneimittel 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: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: 1 mal wöchentlich 1 Ampulle i.m., s.c., 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 Glyoxal compositum Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Bei der Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie Ihren Arzt befragen. Eventuell auftretende kurzfristige Temperaturerhöhungen sollten vor erneuter Injektion abgeklungen sein. Bei bestehenden fieberhaften Erkrankungen soll Glyoxal compositum nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden. 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 äußere 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: Glyoxalum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D2 mit gereinigtem Wasser) 22 mg, Methylglyoxalum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lösung D1 mit gereinigtem Wasser) 22 mg. Die Wirkstoffe werden über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen zu 2,2 ml; Klinikpackung mit 100 Ampullen. Apothekenpflichtig

Graphites-Homaccord Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Graphites-Homaccord Tropfen

30 • 100 ml



Graphites-Homaccord

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 2522086.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat. Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arznei mittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher nur parenteral einmal 1 bis 2 ml i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Graphites-Homaccord Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Bei Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und medizinischen Rat einholen. 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 äußere 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: Graphites Dil. D10 5,5 mg, Graphites Dil. D30 5,5 mg, Graphites Dil. D200 5,5 mg, Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D10 5,5 mg, Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D30 5,5 mg, Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D200 5,5 mg. Gemeinsame Potenzierung

über die letzten 2 Stufen. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen zu 1,1 ml; Klinikpackung mit 50 und 100 Ampullen zu 1,1 ml. Apothekenpflichtig

Graphites-Homaccord

H

• **MISCHUNG** Reg.-Nr.: 2522086.00.01

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

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

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

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Warnhinweise: Dieses Arzneimittel enthält 35 Vol.-% Alkohol.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, 3-mal täglich 10 Tropfen einnehmen.

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Graphites-Homaccord 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. 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: 10 g (= 10,5 ml) enthalten: Wirkstoffe: Graphites Dil. D10 0,05 g, Graphites Dil. D30 0,05 g, Graphites Dil. D200 0,05 g, Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D10 0,05 g, Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D30 0,05 g, Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D200 0,05 g. Gemeinsame Potenzierung über die letzte Stufe. Sonstige Bestandteile: Ethanol 94% (m/m), gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 30 ml und 100 ml Mischung. Apothekenpflichtig

Hepar comp. Heel Ampullen (je 2,2 ml)

10 • 50 • 100 St.



Hepar comp. Heel

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 37574.00.00

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

Gegenanzeigen: Aufgrund der Bestandteile Schöllkraut (*Chelidonium majus*) und weiße Nieswurz (*Veratrum album*) soll das Arzneimittel in Schwangerschaft und Stillzeit nicht angewendet werden. Das Arzneimittel darf nicht angewendet werden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen Mariendistel (*Silybum marianum*), gemeinen Löwenzahn (*Taraxacum officinale*), Artischocke (*Cynara scolymus*) oder andere Korbblütler, sowie bei bekannter Chininüberempfindlichkeit. Siehe auch unter «Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung».

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.

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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher nur parenteral einmal 1-2 ml i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: In seltenen Fällen können nach Anwendung von chininhaltigen Arzneimitteln Überempfindlichkeitsreaktionen wie Hautallergien oder Fieber auftreten. In diesen Fällen ist ein Arzt aufzusuchen. Hinweis: Eine Sensibilisierung gegen Chinin oder Chinidin ist möglich. 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. 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 2,2 ml (= 2,2 g) enthält: Wirkstoffe: Hepar suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Cyanocobalaminum Dil. D4 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit gereinigtem Wasser) 22 mg, Duodenum suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Thymus suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Colon suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Vesica fellea suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Pankreas suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Cinchona pubescens Dil. D4 22 mg, Lycopodium cla-

vatum Dil. D4 22 mg, Chelidonium majus Dil. D5 22 mg, Silybum marianum Dil. D3 22 mg, Histaminicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22 mg, Sulfur Dil. D13 22 mg, Avena sativa Dil. D6 22 mg, Natrium diethyloxalacetatum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 6) 22 mg, Acidum alpha-ketoglutaricum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43 % (m/m)) 22 mg, Acidum DL-malicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43 % (m/m)) 22 mg, Acidum fumaricum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 86 % (m/m)) 22 mg, Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D28 22 mg, Taraxacum officinale Dil. D4 22 mg, Cynara scolymus (HAB 34) Dil. D6 (HAB, Vorschrift 3a) 22 mg, Veratrum album Dil. D4 22 mg, Acidum thiocticum Dil. D8 aquos. (HAB, Vorschrift 6) 22 mg, Acidum oroticum monohydricum Dil. D6 aquos. (HAB, Vorschrift 6) 22 mg. Die Wirkstoffe 1 bis 22 werden jeweils über die letzten 2 Stufen mit Wasser für Injektionszwecke gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen; Klinikpackung mit 50 und 100 Ampullen zu 2,2 ml. Apothekenpflichtig

Hepeel® N Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Hepeel® N Tabletten

50 • 250 St.



Hepeel® N

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Zul.-Nr.: 6045451.00.00

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Verdauungsorgane.

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittel bildern ab. Dazu gehören: «Zur unterstützenden Behandlung bei Leberfunktionsstörungen.»

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei Chininüberempfindlichkeit. Aufgrund der Bestandteile Chelidonium majus (Schöllkraut) und Veratrum album (weiße Nieswurz) nicht anwenden in der Schwangerschaft und Stillzeit. Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen Silybum marianum (Mariendistel) oder andere Korbblütler.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Lebererkrankungen bedürfen grundsätzlich der Abklärung und Überwachung durch den Arzt. Eine Arzneimitteltherapie ersetzt nicht die Vermeidung der die Leber schädigenden Ursachen (z. B. Alkohol). Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden, bei Gallensteinleiden, bei Verschluss der Gallenwege und bei Gelbsucht sollte ein Arzt aufgesucht 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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweise: Keine.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Bei akuten Zuständen parenteral 1-2 ml i.m., s.c., i.c., i.v. injizieren. Eine über 1 Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen. Bei chronischen Verlaufsformen 1-3 x wöchentlich 1-2 ml i.m., s.c., i.c., i.v. injizieren. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.

Dauer der Behandlung: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

Hinweise für die Anwendung: Wenden Sie nicht die doppelte Dosis an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Nebenwirkungen: In seltenen Fällen können nach Anwendung von chininhaltigen Arzneimitteln Überempfindlichkeitsreaktionen wie Hautallergien oder Fieber auftreten. In diesen Fällen ist ein Arzt aufzusuchen. Hinweis: Eine Sensibilisierung gegen Chinin oder Chinidin ist möglich. 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. 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 äußere 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 (= 1,1g) enthält: Wirkstoffe: Chelidonium majus Dil. D6 1,10 mg, Phosphorus Dil. D5 0,55 mg, Veratrum album Dil. D5 2,20 mg, Citrullus colocynthis Dil. D5 3,30 mg, Lycopodium clavatum Dil. D2 1,10 mg, Cinchona pubescens Dil. D2 1,10 mg, Myristica fragrans Dil. D3 1,10 mg, Silybum marianum Dil. D1 0,55 mg. Die Wirkstoffe 1-4 werden über die letzten 2 Stufen mit Wasser für Injektionszwecke gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10, 50, 100 Ampullen zu 1,1 ml.

Hepeel® N

H

• **TABLETTEN** Zul.-Nr.: 6045505.00.00

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Verdauungsorgane.

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Zur unterstützenden Behandlung bei Leberfunktionsstörungen.

Gegenanzeigen: Hepeel N darf nicht eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. Chininüberempfindlichkeit. Aufgrund der Bestandteile Chelidonium majus (Schöllkraut) und Veratrum album (weiße Nieswurz) nicht anwenden in der Schwangerschaft und Stillzeit. Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen Silybum marianum (Mariendistel) und andere Korbblütler.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Lebererkrankungen bedürfen grundsätzlich der Abklärung und Überwachung durch den Arzt. Eine Arzneimitteltherapie ersetzt nicht die Vermeidung der die Leber schädigenden Ursachen (z.B. Alkohol). Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden, bei Gallensteinleiden, bei Verschluss der Gallenwege und bei Gelbsucht sollte ein Arzt aufgesucht werden.

Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen sind bisher nicht bekannt geworden. Bei Einhaltung der empfohlenen Dosierung ist kein Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen zu erwarten.

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 einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Warnhinweise: Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie dieses Arzneimittel daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, 3 mal täglich 1 Tablette im Mund zergehen lassen. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Einnahme zu reduzieren.

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

Hinweise für die Anwendung: Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. In seltenen Fällen können nach Anwendung von chininhaltigen Arzneimitteln Überempfindlichkeitsreaktionen wie Hautallergien oder Fieber auftreten. In diesen Fällen ist ein Arzt aufzusuchen. Hinweis: Eine Sensibilisierung gegen Chinin oder Chinidin ist möglich. 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 äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch 12 Monate haltbar.

Zusammensetzung: 1 Tablette enthält: Wirkstoffe: Chelidonium majus Trit. D6 30 mg, Myristica fragrans Trit. D4 30 mg, Phosphorus Trit. D6 15 mg, Veratrum album Trit. D6 60 mg, Citrullus colocynthis Trit. D6 90 mg, Lycopodium clavatum Trit. D3 30 mg, Cinchona pubescens Trit. D3 30 mg, Silybum marianum Trit. D2 15 mg. Die Wirkstoffe 1 bis 5 werden über die vorletzte und die Wirkstoffe 1 bis 8 über die letzte Stufe gemeinsam potenziert. Sonstiger Bestandteil: Magnesiumstearat (Ph.Eur.).

Darreichungsform und Packungsgrößen: 50, 250 Tabletten.

Histamin-Injeel Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Histamin-Injeel

H

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 21007.00.00

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

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher nur parenteral einmal 1-2 ml i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Histamin-Injeel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. 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 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 äußere 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: Histaminum Dil. D12 (HAB, V. 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g, Histaminum Dil. D30 (HAB, V. 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g, Histaminum Dil. D200 (HAB, V. 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 0,367 g. Gemeinsame Potenzierung über die letzten drei Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen zu 1,1 ml; Klinikpackung mit 100 Ampullen. Apothekenpflichtig

Hormeel® LT ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Hormeel® LT ad us. vet.

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 402716.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze, kleine Heimtiere (Kleinnager, Kaninchen, Ziervögel)

Wirkstoff(e) und sonstige Bestandteile: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Acidum nitricum Dil. D4 2,5 mg, Aquilegia vulgaris Dil. D4 5,0 mg, Capsella bursa-pastoris Dil. D4 5,0 mg, Conyza canadensis Dil. D4 5,0 mg, Cyclamen purpurascens Dil. D4 2,5 mg, Cypripedium parviflorum var. pubescens Dil. D8 5,0 mg, Myristica fragrans Dil. D6 5,0 mg, Origanum majorana Dil. D4 5,0 mg, Pulsatilla pratensis Dil. D4 2,5 mg, Senecio nemorensis ssp. fuchsii Dil. D4 (HAB, Vorschrift 3a) 5,0 mg, Strychnos ignatii Dil. D6 2,5 mg, Viburnum opulus Dil. D4 5,0 mg, Calcium carbonicum Hahnemanni Dil. D8 aquos 5,0 mg, Sepia officinalis Dil. D6 aquos 250,0 mg. Die Wirkstoffe 1 bis 12 sowie 13 und 14 werden jeweils über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Anwendungsgebiet: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine schwerwiegende Nebenwirkung oder eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese bitte dem Tierarzt mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze, kleine Heimtiere (Kleinnager, Kaninchen, Ziervögel)

Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung: Hormeel LT ad us. vet. zur subkutanen Injektion.

Standarddosierung: Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Pferd, Rind (über 500 kg): 1 mal täglich die Einzeldosis von 10 ml

Pferd, Rind (bis zu 500 kg): 1 mal täglich die Einzeldosis von 5 ml

Schwein: 1 mal täglich die Einzeldosis von 3-5 ml

Schaf, Ziege: 1 mal täglich die Einzeldosis von 3-4 ml

Großer Hund (über 25 kg): 1 mal täglich die Einzeldosis von 3-4 ml

Mittelgroßer Hund (15-25 kg): 1 mal täglich die Einzeldosis von 2 ml

Kleiner Hund (bis zu 15 kg), Katze: 1 mal täglich die Einzeldosis von 1-2 ml

Kleine Heimtiere (über 0,5 kg): 1 mal täglich die Einzeldosis von 0,5 ml

Kleine Heimtiere (bis zu 0,5 kg): 1 mal täglich die Einzeldosis von 0,05-0,5 ml

Initial-/Akutdosierung: Bei akuten Beschwerden kann die angegebene Einzeldosis anfangs nach 12 Stunden wiederholt werden, dann mit der Standarddosierung fortfahren.

Dosierung zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen: Zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen die Einzeldosis jeweils in Abständen von 1-4 Tagen verabreichen. Hinweis: Hormeel LT ad us. vet. sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeiten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: Essbare Gewebe: Null Tage. Pferd, Rind, Schaf, Ziege: Milch: Null Stunden.

Besondere Lagerungshinweise: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden.

Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Eine Injektion sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart: Keine. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender: Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode: Zur Verträglichkeit von Horneel LT ad us. vet. bei trächtigen und laktierenden Tieren bzw. in der Legeperiode liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation sowie in der Legeperiode nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wenn Horneel LT ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 5 und 50 Ampullen zu 5 ml.

Apothekenpflichtig

Hypophysis suis-Injeel Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Hypophysis suis-Injeel

H

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 20976.00.00

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

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Keine bekannt.

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher nur parenteral einmal 1 bis 2 ml i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Hypophysis suis-Injeel 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. 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: Hypophysis suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 g, Hypophysis suis Dil. D30 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 g, Hypophysis suis Dil. D200 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 g. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

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

Hypophysis suis-Injeel forte Ampullen (je 1,1 ml)

10 St.



Hypophysis suis-Injeel forte

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 20977.00.00

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

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

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

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher nur parenteral einmal 1 bis 2 ml i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Hypophysis suis-Injeel forte 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. 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: Hypophysis suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,275 g, Hypophysis suis Dil. D12 (HAB, Vorschrift 42a) 0,275 g, Hypophysis suis Dil. D30 (HAB, Vorschrift 42a) 0,275 g, Hypophysis suis Dil. D200 (HAB, Vorschrift 42a) 0,275 g. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 und 50 Ampullen zu 1,1 ml.
Apothekenpflichtig

Lachesis compositum N ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Lachesis compositum N ad us. vet.

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 31781.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung durchgeführt werden.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels. Aus grundsätzlichen Erwägungen sollte Lachesis compositum N ad us. vet. aufgrund des Bestandteils Echinacea und der enthaltenen Verdünnungsstufe bei chronischen Viruserkrankungen wie z.B. Leukose oder FIV und bei Autoimmunerkrankungen wie z.B. Rheuma oder Lupus erythematoses mit Vorsicht eingesetzt werden. In Zweifelsfällen sollte Rücksprache mit dem Tierarzt gehalten werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Lachesis compositum N ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Dosierung und Art der Anwendung: Lachesis compositum N ad us. vet. subkutan injizieren. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis pro Tag:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
großer Hund:	3 – 4 ml

mittlerer Hund: 2 ml

kleiner Hund, Katze: 1 – 2 ml

Bei akuten Beschwerden kann die Dosis nach 24 Stunden wiederholt werden.

Dauer der Behandlung: Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sollte Lachesis compositum N ad us. vet. mit Vorsicht eingesetzt werden. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Warnhinweise: Keine.

Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

Lagerungshinweis: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5,0 ml (= 5,0 g) enthält: Wirkstoffe: Lachesis Dil. D6 200,0 mg, Pyrogenium-Nosode Dil. D6 200,0 mg, Juniperus sabina Dil. D3 100,0 mg, Echinacea Dil. D1 100,0 mg, Pulsatilla pratensis Dil. D2 50,0 mg. Die Bestandteile 1 bis 3 werden über die letzten 2 Stufen mit Wasser für Injektionszwecke gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5 und 50 Ampullen zu 5 ml.
Apothekenpflichtig

Leptandra compositum Ampullen (je 2,2 ml)

10 • 100 St.



Leptandra compositum Tropfen

30 • 100 ml



Leptandra compositum

H

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Zul.-Nr.: 6045652.00.00

Homöopathisches Arzneimittel bei Leber-Galle-Störungen.

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimitteln bildern ab. Dazu gehören: Leber-Galle-Störungen mit Verdauungsbeschwerden.

Gegenanzeigen: Während der Schwangerschaft und Stillzeit und bei Kindern und Jugendlichen unter 16 Jahren darf das Arzneimittel nicht angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei Gelbsucht, anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Abklärung bedürfen. Leptandra compositum sollte bei Jugendlichen von 16 -18 Jahren nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden. Über die Dosierung entscheidet der Arzt.

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: Soweit nicht anders verordnet, gilt für Erwachsene: Bei akuten Beschwerden täglich, sonst 1- bis 3-mal wöchentlich 1 Ampulle i.m., s.c. oder i.v. injizieren.

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

Hinweise für die Anwendung: Wenden Sie nicht die doppelte Dosis an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

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 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: Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere 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: Veronicastrum virginicum Dil. D2 22 mg, Picrasma excelsa, Quassia amara Dil. D3 22 mg, Podophyllum peltatum Dil. D3 22 mg, Acidum arsenicosum Dil. D4 22 mg, Carbo vegetabilis Dil. D10 22 mg, Niccolum metallicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 6) 22 mg, Phosphorus Dil. D6 22 mg. Die Wirkstoffe 2 bis 7 werden über die letzten 2 Stufen mit Wasser für Injektionszwecke gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10, 50, 100 Ampullen zu 2,2 ml.

Leptandra compositum

H

• **MISCHUNG** Zul.-Nr.: 6045652.00.01

Homöopathisches Arzneimittel bei Leber-Galle-Störungen.

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Leber-Galle-Störungen mit Verdauungsbeschwerden.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile. Nicht anwenden bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren. Während der Schwangerschaft und Stillzeit darf das Arzneimittel nicht verabreicht werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei Gelbsucht, anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Abklärung bedürfen.

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Warnhinweise: Enthält 35 Vol.-% Alkohol.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet nehmen Erwachsene 3-mal täglich 10 Tropfen, evtl. mit etwas Wasser vermischt, ein. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren. Hinweis: Zur Verbesserung der Wirkung sollten die Tropfen möglichst eine Zeit lang im Mund behalten werden.

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

Hinweise für die Anwendung: Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann *Leptandra compositum* 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 äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 10 g (= 10,5 ml) enthalten: Wirkstoffe: *Veronicastrum virginicum* Dil. D2 0,1 g, *Picrasma excelsa*, *Quassia amara* Dil. D3 0,1 g, *Podophyllum peltatum* Dil. D3 0,1 g, *Acidum arsenicosum* Dil. D4 0,1 g, *Carbo vegetabilis* Dil. D10 0,1 g, *Niccolum metallicum* Dil. D10 (HAB, Vorschrift 8a) 0,1 g, *Phosphorus* Dil. D6 0,1 g. Die Wirkstoffe 1 bis 3 werden mit Ethanol 62 % (m/m) und die Wirkstoffe 4 bis 6 werden mit Ethanol 43 % (m/m) über die letzte Stufe gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Ethanol 94% (m/m), gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 30 ml und 100 ml Mischung.

Lithiumeel® comp. Tabletten

50 • 250 St. 

Lithiumeel® comp.

H

• **TABLETTEN** Zul.-Nr.: 6045126.00.00

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen des Bewegungsapparates.

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Gicht und rheumatische Erkrankungen.

Gegenanzeigen: Lithiumeel comp. darf nicht eingenommen werden wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe oder sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Nicht einnehmen

- bei bekannter Überempfindlichkeit gegen Giftsumachgewächse

- während der Schwangerschaft und Stillzeit.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei akuten Zuständen, die z. B. mit Rötung, Schwellung oder Überwärmung von Gelenken einhergehen, bei Fieber, das länger als 3 Tage bestehen bleibt oder über 39 °C ansteigt sowie bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollten Sie Ihren Arzt aufsuchen. Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichenden Erfahrungen vor. Es sollte deshalb bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren nur nach Rücksprache mit dem Kinderarzt angewendet werden.

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 einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen.

Warnhinweise: Lithiumeel comp. enthält Lactose. Bitte nehmen Sie Lithiumeel comp. erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Dosierung und Art der Anwendung: Erwachsene: Soweit nicht anders verordnet: 3mal täglich 1 Tablette im Mund zergehen lassen.

Dauer der Behandlung: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

Hinweise für die Anwendung: Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Es können Eruptionen an der Haut oder den Schleimhäuten (lichenoide Arzneimittelreaktion) auftreten. Die Häufigkeit ist nicht bekannt. In sehr seltenen Fällen können – auch einige Tage nach der Einnahme – Magen-Darmbeschwerden oder Hautreaktionen auftreten. Hinweis: Bei Anwendung von homöopathischen Arzneimitteln 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: Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Nach Anbruch 12 Monate haltbar. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 1 Tablette enthält: Wirkstoffe: Lithium carbonicum Trit. D3 30 mg, Colchicum autumnale Trit. D4 30 mg, Ferrum phosphoricum Trit. D6 30 mg, Natrium carbonicum Trit. D4 30 mg, Strychnos nux-vomica Trit. D6 90 mg, Rhus toxicodendron Trit. D6 90 mg. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen als Verreibung. Sonstiger Bestandteil: Magnesiumstearat.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 50 und 250 Tabletten.

Lycopodium-Injeel S Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Lycopodium-Injeel S

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 17394.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet 3-1mal wöchentlich, bei akuten Beschwerden 3-1mal täglich, den Inhalt 1 Ampulle intramuskulär, subkutan oder intravenös injizieren. Dauer der Behandlung: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Lycopodium-Injeel S 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. 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 äußere 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 enthält: Wirkstoffe: Lycopodium clavatum Dil. D8 0,22 ml, Lycopodium clavatum Dil. D12 0,22 ml, Lycopodium clavatum Dil. D30 0,22 ml, Lycopodium clavatum Dil. D200 0,22 ml, Lycopodium clavatum Dil. D1000 0,22 ml. Gemeinsam potenziert über die letzten 3 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40a. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen zu 1,1 ml; Klinikpackung mit 100 Ampullen.

Apothekenpflichtig

Lymphomyosot®

H

• TABLETTEN Reg.-Nr.: 30479.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat anwenden. Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Warnhinweise: Lymphomyosot enthält Lactose. Bitte nehmen Sie Lymphomyosot daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden. 1 Tablette = 0,025 BE

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, 3 mal täglich 3 Tabletten im Mund zergehen lassen.

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Lymphomyosot Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. In sehr seltenen Fällen können allergische Hautreaktionen (Überempfindlichkeitsreaktionen) auftreten. 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 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. Nach Anbruch 12 Monate haltbar.

Zusammensetzung: 1 Tablette enthält: Wirkstoffe: Myosotis arvensis Trit. D3 15 mg, Veronica officinalis Trit. D3 15 mg, Teucrium scorodonia Trit. D3 15 mg, Pinus sylvestris Trit. D4 15 mg, Gentiana lutea Trit. D5 15 mg, Equisetum hyemale ex herba rec. Trit. D4 (HAB, Vorschrift 2a) 15 mg, Smilax Trit. D6 15 mg, Scrophularia nodosa Trit. D3 15 mg, Juglans (HAB 34) Trit. D3 (HAB, Vorschrift 3a) 15 mg, Calcium phosphoricum Trit. D12 15 mg, Natrium sulfuricum Trit. D4 15 mg, Fumaria officinalis Trit. D4 15 mg, Levothyroxinum Trit. D12 (HAB, Vorschrift 6) 15 mg, Aranea diadema (HAB

34) Trit. D6 [HAB, V. 4b, Ø mit Ethanol 86% (m/m)] 15 mg, Geranium robertianum Trit. D4 30 mg, Nasturtium officinale Trit. D4 30 mg, Ferrum jodatatum Trit. D12 (HAB, Vorschrift 6) 30 mg. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40 c. Sonstiger Bestandteil: Magnesiumstearat.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 100, 250 Tabletten.
Apothekenpflichtig

Lymphomyosot® N Tropfen

30 • 100 ml



Lymphomyosot® N

H

• **MISCHUNG** Reg.-Nr.: 2522115.00.00

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

Gegenanzeigen: Bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat anwenden. Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

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

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Warnhinweise: Dieses Arzneimittel enthält 35 Vol.-% Alkohol.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, 3-mal täglich 15-20 Tropfen einnehmen.

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Lymphomyosot Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. In sehr seltenen Fällen können allergische Hautreaktionen (Überempfindlichkeitsreaktionen) auftreten. 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. 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: 10 g (= 10,5 ml; 1 ml = 18 Tropfen) enthalten: Wirkstoffe: Myosotis arvensis Dil. D3 0,5 g, Veronica officinalis Dil. D3 0,5 g, Teucrium scorodonia Dil. D3 0,5 g, Pinus sylvestris Dil. D4 0,5 g, Gentiana lutea Dil. D5 0,5 g,

Equisetum hiemale (HAB 34) Dil. D4 (HAB, Vorschrift 2a) 0,5 g, Smilax Dil. D6 0,5 g, Scrophularia nodosa Dil. D3 0,5 g, Calcium phosphoricum Dil. D12 0,5 g, Natrium sulfuricum Dil. D4 0,5 g, Fumaria officinalis Dil. D4 0,5 g, Levothyroxinum Dil. D12 (HAB, Vorschrift 6) 0,5 g, Aranea diadema (HAB 34) Dil. D6 [HAB, Vorschrift 4b, Ø mit Ethanol 86% (m/m)] 0,5 g, Geranium robertianum Dil. D4 1,0 g, Nasturtium officinale Dil. D4 1,0 g, Ferrum jodatum Dil. D12 (HAB, Vorschrift 6) 1,0 g. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 30 ml und 100 ml Mischung.
Apothekenpflichtig

Lyphosot® ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Lyphosot® ad us. vet.

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 37574.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze, kleine Heimtiere (Kleinnager, Kaninchen, Ziervögel)

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Aranea diadema (HAB 34) Dil. D6 [HAB, Vorschrift 4b, Ø mit Ethanol 86% (m/m)] 2,50 mg, Calcium phosphoricum Dil. D12 2,50 mg, Equisetum hiemale (HAB 34) Dil. D4 (HAB, Vorschrift 2a) 2,50 mg, Ferrum jodatum Dil. D12 (HAB, Vorschrift 6) 5,00 mg, Fumaria officinalis Dil. D4 2,50 mg, Gentiana lutea Dil. D5 2,50 mg, Geranium robertianum Dil. D4 5,00 mg, Levothyroxinum Dil. D12 (HAB, Vorschrift 6) 2,50 mg, Myosotis arvensis Dil. D3 2,50 mg, Nasturtium officinale Dil. D4 5,00 mg, Natrium sulfuricum Dil. D4 2,50 mg, Pinus sylvestris Dil. D4 2,50 mg, Scrophularia nodosa Dil. D3 2,50 mg, Smilax Dil. D6 2,50 mg, Teucrium scorodonia Dil. D3 2,50 mg, Veronica officinalis Dil. D3 2,50 mg. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne tierärztlichen Rat anwenden. Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier/Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze, kleine Heimtiere (Kleinnager, Kaninchen, Ziervögel)

Dosierung und Art der Anwendung: Lyphosot ad us. vet. subkutan injizieren. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis pro Tag:

Pferd, Rind:	5 – 10 ml
Schwein:	4 – 5 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
großer Hund:	3 – 4 ml
mittelgroßer Hund:	2 ml
kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
kleine Heimtiere (Kleinnager, Kaninchen, Ziervögel):	0,25 – 0,5 ml

Bei akuten Beschwerden kann die Dosis nach 24 Stunden wiederholt werden. Bei Rezidivneigung, chronischen Erkrankungen oder zur Langzeitbehandlung kann die Einzeldosis jeweils im Abstand von 2 bis 4 Tagen verabreicht werden. Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Schwein: essbare Gewebe: 0 Tage. Pferd, Rind, Schaf, Ziege: essbare Gewebe: 0 Tage. Milch: 0 Tage

Besondere Lagerungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf Behältnis und äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation oder der Legeperiode: Zur Verträglichkeit von Lyphosot ad us. vet. bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation sowie in der Legeperiode nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Lyphosot ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 5 und 50 Ampullen zu 5 ml. Apothekenpflichtig.

Momordica compositum N Ampullen (je 2,2 ml)

10 • 100 St.



Momordica compositum N

H

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Zul.-Nr.: 6045712.00.00

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Verdauungsorgane.

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Verdauungsstörungen, insbesondere bei Störungen der Bauchspeicheldrüse.

Gegenanzeigen: Bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat anwenden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Abklärung bedürfen. Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine 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.

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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Dosierung und Art der Anwendung: Erwachsene und Kinder über 12 Jahre erhalten

bei akuten Zuständen parenteral 1 mal täglich 1 Ampulle i.m., s.c. oder i.v.. Bei chronischen Verlaufsformen parenteral 1-3 mal wöchentlich 1 Ampulle i.m., s.c. oder i.v. injizieren.

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

Hinweise für die Anwendung: Wenden Sie nicht die doppelte Dosis an, wenn Sie die vorherige Anwendung ver gessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Nebenwirkungen: Nach Anwendung von *Momordica comp.* N kann verstärkt Speichelfluss auftreten. Das Mittel ist dann abzusetzen. Außerdem können aufgrund des Bestandteiles *Mercurius solubilis Hahnemanni* (Quecksilber) gelegentlich allergische Reaktionen auftreten. 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. 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: 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: *Momordica balsamina* Dil. D6 22,0 mg, *Iodum* Dil. D8 22,0 mg, *Podophyllum peltatum* Dil. D6 22,0 mg, *Carbo vegetabilis* Dil. D10 22,0 mg, *Lycopodium clavatum* Dil. D6 22,0 mg, *Mandragora e radice siccata* Dil. D8 22,0 mg, *Argentum nitricum* Dil. D12 22,0 mg, *Veratrum album* Dil. D4 22,0 mg, *Mercurius solubilis Hahnemanni* Dil. D8 aq. 22,0 mg. Die Wirkstoffe 1 bis 8 werden über die letzten 2 Stufen mit Wasser für Injektionszwecke gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

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

Mucosa compositum ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Mucosa compositum ad us. vet.

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 23272.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn *Mucosa compositum ad us. vet.* gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, Mucosa compositum ad us. vet. subkutan injizieren. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis pro Tag:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2 – 3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
großer Hund:	3 – 4 ml
mittlerer Hund:	2 ml
kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
Welpen:	0,5 – 1 ml

Bei akuten Beschwerden die angeführte Dosis nach 24 Stunden wiederholen. Bei Rezidivneigung, chronischen Erkrankungen oder zur Langzeitbehandlung wird die Einzeldosis jeweils im Abstand von 4 Tagen verabreicht.

Dauer der Behandlung: Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Warnhinweise: Keine.

Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden.

Lagerungshinweis: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerhinweise erforderlich. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Mucosa nasalis suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Mucosa oris suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Mucosa pulmonis suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Mucosa oculi suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Mucosa vesicae felleae suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Mucosa pylori suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Mucosa duodeni suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Mucosa oesophagus suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Mucosa jejuni suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Mucosa ilei suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Mucosa coli suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Mucosa recti suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Mucosa ductus choledochi suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Tunica mucosa vesicae urinariae suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Ventriculus suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Pancreas suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Argentum nitricum Dil. D6 0,05 g, Atropa bella-donna Dil. D10 0,05 g, Oxalis acetosella Dil. D6 0,05 g, Semeecarpus anacardium Dil. D6 0,05 g, Phosphorus Dil. D8

0,05 g, Lachesis Dil. D10 0,05 g, Psychotria ipecacuanha Dil. D8 0,05 g, Strychnos nuxvomica Dil. D13 0,05 g, Veratrum album Dil. D4 0,05 g, Pulsatilla pratensis Dil. D6 0,05 g, Kreosotum Dil. D10 0,05 g, Sulfur Dil. D8 0,05 g, Colibacillin-Nosode Dil. D28 (HAB, Vorschrift 44) 0,05 g, Marsdenia cundurango Dil. D6 0,05 g, Kalium bichromicum Dil. D8 0,05 g, Hydrastis canadensis Dil. D4 0,05 g, Mandragora e radice siccata Dil. D10 0,05 g, Momordica balsamina Dil. D6 0,05 g, Ceanothus americanus Dil. D4 0,05 g, Natrium diethyloxalacetikum Dil. D8 aquos. (HAB, Vorschrift 8b) 0,05 g. Die Bestandteile 1 bis 35 werden über die letzten 2 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40 a gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5 und 50 Ampullen zu 5 ml.
Apothekenpflichtig

Neralgo-Rhem-Injeel Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Neralgo-Rhem-Injeel

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 2522349.00.00

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

Gegenanzeigen: Neralgo-Rhem-Injeel darf nicht eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe oder die sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

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

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: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher nur parenteral einmal 1 bis 2 ml i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden. Dauer der Behandlung: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Es können Eruptionen an der Haut oder den Schleimhäuten (lichenoide Arzneimittelreaktion) auftreten. Die Häufigkeit ist nicht bekannt. 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 die-


ser 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 Behälter 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: Causticum Hahnemanni Dil. D10 1,1 mg, Causticum Hahnemanni Dil. D30 1,1 mg, Causticum Hahnemanni Dil. D200 1,1 mg, Colchicum autumnale Dil. D10 1,1 mg, Colchicum autumnale Dil. D30 1,1 mg, Colchicum autumnale Dil. D200 1,1 mg, Citrullus colocynthis Dil. D10 1,1 mg, Citrullus colocynthis Dil. D30 1,1 mg, Ferrum metallicum Dil. D10 1,1 mg, Ferrum metallicum Dil. D30 1,1 mg, Lithium benzoicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a) 1,1 mg, Lithium benzoicum Dil. D30 (HAB, Vorschrift 5a) 1,1 mg, Rhus toxicodendron Dil. D10 1,1 mg, Rhus toxicodendron Dil. D30 1,1 mg, Filipendula ulmaria Dil. D10 1,1 mg, Filipendula ulmaria Dil. D30 1,1 mg, Gnaphalium polycephalum (HAB 34) Dil. D6 (HAB, Vorschrift 3a) 3,3 mg, Gnaphalium polycephalum (HAB 34) Dil. D10 (HAB, Vorschrift 3a) 3,3 mg, Gnaphalium polycephalum (HAB 34) Dil. D30 (HAB, Vorschrift 3a) 3,3 mg. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen mit Wasser für Injektionszwecke. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen; Klinikpackung mit 100 Ampullen zu 1,1 ml. Apothekenpflichtig

Nurexan ad us. vet. Tabletten

100 • 500 St. 

Nurexan ad us. vet.

• **TABLETTEN** Reg.-Nr.: 402673.00.00

Homöopathisches Arzneimittel

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine schwerwiegende Nebenwirkung oder eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese bitte dem Tierarzt mit.

Zieltierarten: Hund, Katze

Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung: Tabletten zum Eingeben

Standarddosierung: Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Großer Hund (über 25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3 Tabletten

Mittelgroßer Hund (15-25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 2 Tabletten

Kleiner Hund (bis zu 15 kg), Katze: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 1 Tablette

Initial-/Akutdosierung: Bei akuten Beschwerden anfangs alle halbe bis ganze Stunde über einen Zeitraum von bis zu 2 Stunden die angegebene Einzeldosis verabreichen, dann mit der Standarddosierung fortfahren.

Dosierung zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen: Zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen die Einzeldosis jeweils in Abständen von 1 bis 4 Tagen verabreichen. Hinweis: Nurexan ad us. vet. sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Besondere Lagerungshinweise: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch 12 Monate haltbar. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden.

Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart: Keine.


Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender: Keine.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Zur Verträglichkeit von Nurexan ad us. vet. bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wenn Nurexan ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 100 und 500 Tabletten.
Apothekenpflichtig

Nux vomica-Homaccord® Tropfen

30 • 100 ml 

Nux vomica-Homaccord®

H

• **MISCHUNG** Reg.-Nr.: 2522783.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Warnhinweise: Enthält 35 Vol.-% Alkohol.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, 3mal täglich 10 Tropfen. Bei akuten Beschwerden anfangs alle 15 Minuten 10 Tropfen (über einen Zeitraum von bis zu 2 Stunden).

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Nux vomica-Homaccord Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. In Einzelfällen können vorübergehend Hautreaktionen auftreten. 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 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 äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 10 g (=10,5 ml; 1ml = 20 Tropfen) enthalten: Wirkstoffe: Strychnos nux-vomica Dil. D10 0,02 g, Strychnos nux-vomica Dil. D15 0,02 g, Strychnos nux-vomica Dil. D30 0,02 g, Strychnos nux-vomica Dil. D200 0,02 g, Strychnos nux-vomica Dil. D1000 0,02 g, Bryonia Dil. D2 0,02 g, Bryonia Dil. D6 0,02 g, Bryonia Dil. D10 0,02 g, Bryonia Dil. D15 0,02 g, Bryonia Dil. D30 0,02 g, Bryonia Dil. D200 0,02 g, Bryonia Dil. D1000 0,02 g, Lycopodium clavatum Dil. D10 0,03 g, Lycopodium clavatum Dil. D30 0,03 g, Lycopodium clavatum Dil. D200 0,03 g, Lycopodium clavatum Dil. D1000 0,03 g, Citrullus colocynthis Dil. D10 0,03 g, Citrullus colocynthis Dil. D30 0,03 g, Citrullus colocynthis Dil. D200 0,03 g, Lycopodium clavatum Dil. D3 0,03 g, Citrullus colocynthis Dil. D3 0,03 g, Strychnos nux-vomica Dil. D2 0,02 g. Die Wirkstoffe 1 bis 19 und 20 bis 21 werden jeweils gemeinsam über die letzte Stufe potenziert. Sonstige Bestandteile: Ethanol 94% (m/m), gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 30 ml und 100 ml Mischung. Apothekenpflichtig

Nux vomica-Homaccord® ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Nux vomica-Homaccord® ad us. vet.

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 3729.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Nux vomica-Homaccord ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Dosierung und Art der Anwendung: Nux vomica-Homaccord ad us. vet. kann s.c. injiziert werden. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis:

Pferde, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2 – 3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
großer Hund:	3 – 4 ml
mittlerer Hund:	2 ml
kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
Welpen:	0,5 – 1 ml

Erforderlichenfalls ist je nach Schwere des Falles die angeführte Dosis nach 12 bzw. 24 Stunden zu wiederholen. Bei Rezidivneigung oder chronischen Erkrankungen kann zur Langzeitbehandlung die Einzeldosis jeweils im Abstand von 4 Tagen verabreicht werden.

Dauer der Behandlung: Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf Behältnis und äußere Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden.

Lagerungshinweis: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Strychnos nux-vomica Dil. D4 10 mg, Strychnos nux-vomica Dil. D10 10 mg, Strychnos nux-vomica Dil. D15 10 mg, Strychnos nux-vomica Dil. D30 10 mg, Strychnos nuxvomica Dil. D200 10 mg, Strychnos nux-vomica Dil. D1000 10 mg, Bryonia Dil. D4 10 mg, Bryonia Dil. D6 10 mg, Bryonia Dil. D10 10 mg, Bryonia Dil. D15 10 mg, Bryonia Dil. D30 10 mg, Bryonia Dil. D200 10 mg, Bryonia Dil. D1000 10 mg, Lycopodium clavatum Dil. D5 15 mg, Lycopodium clavatum Dil. D10 15 mg, Lycopodium clavatum Dil. D30 15 mg, Lycopodium clavatum Dil. D200 15 mg, Lycopodium clavatum Dil. D1000 15 mg, Citrullus colocynthis Dil. D5 15 mg, Citrullus colocynthis Dil. D10 15 mg, Citrullus colocynthis Dil. D30 15 mg, Citrullus colocynthis Dil. D200 15 mg. Die Bestandteile 1 bis 22 werden über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5, 50 Ampullen zu 5 ml.
Apothekenpflichtig

Oculoheel® Augentropfen ad us. vet. Phiole (je 0,45 ml)

20 St.



Oculoheel® Augentropfen ad us. vet.

• EINZELDOSENBEHÄLTNISSE Reg.-Nr.: 401159.00.00

Augentropfen für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen und Heimtiere.

Wirkstoffe und sonstige Bestandteile: 1 Einzeldosisbehältnis zu 0,45 ml (= 0,45 g) enthält: Wirkstoffe: Cochlearia officinalis Dil. D5 110,7 mg, Echinacea Dil. D5 110,7 mg, Euphrasia Dil. D5 110,7 mg, Pilocarpus Dil. D5 110,7 mg. Die Bestandteile werden über die letzten zwei Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze, Heimtiere

Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung: Augentropfen 1 bis 3mal täglich 1-3 Tropfen bis zum Abklingen der Symptome in den unteren Bindehautsack einträufeln. Bei akuten Beschwerden kann die Dosis anfangs stündlich bis zu 6mal täglich wiederholt werden.

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

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage

Besondere Lagerungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Nicht über 25 °C lagern. Das Arzneimittel nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr verwenden. Nach Anbruch des Sachets 6 Monate haltbar. Einzeldosisbehältnis erst unmittelbar vor dem Gebrauch öffnen. Eventuell verbleibende Restmengen sind zu verwerfen.

Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren: Die Anwendung sollte aufgrund des enthaltenen Phosphatpuffers nur bei unverletzter Hornhaut (Vorderfläche des Augapfels) und über eine Zeit von höchstens 4 Wochen erfolgen. Im Zweifelsfall ist ein Tierarzt zu konsultieren. Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sollte Oculoheel Augentropfen ad us. vet. mit Vorsicht eingesetzt werden.

Anwendung während Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Wenn Oculoheel Augentropfen ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt. Nicht gleichzeitig mit Glucocorticoiden anwenden.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 20 Einzeldosenbehältnisse zu 0,45 ml.
Apothekenpflichtig

Ost.heel® Tabletten

50 • 250 St.



Ost.heel®

H

• **TABLETTEN** Reg.-Nr.: 70311.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile. Bei Schilddrüsen erkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat anwenden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat. Was ist bei Kindern zu berücksichtigen? Wenden Sie dieses Arzneimittel bei Kindern unter 18 Jahren nur nach Rücksprache mit dem Arzt an, da bisher keine ausreichenden Erfahrungen für eine allgemeine Empfehlung für diese Altersgruppe vorliegen.

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Warnhinweise: Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie das Arzneimittel daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden. 1 Tablette = 0,025 BE. Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, 3mal täglich 1 Tablette im Mund zergehen lassen.

Dauer der Behandlung: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Ost.heel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Nach Anwendung kann Speichelfluss auftreten; das Mittel ist dann abzusetzen. 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.

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 äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch 12 Monate haltbar.

Zusammensetzung: 1 Tablette enthält: Wirkstoffe: Hekla lava Trit. D6 (HAB, Vs. 6) 30 mg, Kalium iodatum Trit. D4 30 mg, Asa foetida Trit. D4 30 mg, Stillingia sylvatica Trit. D4 (HAB, Vs. 4a, Ø mit Ethanol 62% (m/m)) 30 mg, Araneus diadematus Trit. D6 (HAB, Vs. 4b, Ø mit Ethanol 86% (m/m)) 30 mg, Natrium sulfuricum Trit. D4 30 mg, Hydrargyrum oxydatum rubrum Trit. D9 (HAB, Vs. 6) 60 mg, Calcium phosphoricum Trit. D6 60 mg. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen als Verreibung. Sonstiger Bestandteil: Magnesiumstearat (Ph.Eur.).

Darreichungsform und Packungsgrößen: 50, 250 Tabletten.
Apothekenpflichtig

Ovarium compositum ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Ovarium compositum ad us. vet.

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 22715.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Ovarium suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Placenta suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Uterus suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Tuba uterina suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Hypophysis suis Dil. D13 (HAB, Vorschrift 42a) 0,05 g, Cypripedium calceolus var. pubescens Dil. D6 0,05 g, Lilium lancifolium Dil. D4 0,05 g, Pulsatilla pratensis Dil. D18 0,05 g, Aquilegia vulgaris Dil. D4 0,05 g, Sepia officinalis Dil. D10 0,05 g, Lachesis Dil. D10 0,05 g, Apisinum Dil. D8 0,05 g, Kreosotum Dil. D8 0,05 g, Calvatia gigantea Dil. D6 0,05 g, Psychotria ipecacuanha Dil. D6 0,05 g, Mercurius solubilis Hahnemanni Dil. D10 0,05 g, Hydrastis canadensis Dil. D4 0,05 g, Acidum cis-aconiticum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a) 0,05 g, Magnesium phosphoricum Dil. D10 0,05 g. Gemeinsame Potenzierung über die letzten zwei Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40a. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels, insbesondere nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen Bienengift.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln: Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Ovarium compositum ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, Ovarium compositum ad us. vet. subkutan injizieren. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis pro Tag:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Schaf, Ziege:	2 ml

großer Hund: 3 – 4 ml
 mittlerer Hund: 2 ml
 kleiner Hund, Katze: 1 – 2 ml

Die angeführte Dosis kann nach 8 Tagen wiederholt werden. Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Unsachgemäß durchgeführte Injektionen können zu bleibenden Schäden bis hin zu lebensbedrohlichen Zuständen führen.

Wartezeiten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage.

Aufbewahrungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 5 und 50 Ampullen zu 5 ml.
 Apothekenpflichtig

Pankreas suis-Injeel Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Pankreas suis-Injeel

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 21244.00.00

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

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden. Anwendung bei Kindern: Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher nur parenteral einmal

1-2 ml i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathischen erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Pankreas suis-Injeel 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. 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: Pankreas suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 g, Pankreas suis Dil. D30 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 g, Pankreas suis Dil. D200 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 g. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen; Klinikpackung mit 100 Ampullen zu 1,1 ml.

Apothekenpflichtig

Para-Benzochinon-Injeel forte Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Para-Benzochinon-Injeel forte

H

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 2119357.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, wird bei akuten Zuständen Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren 2-1mal wöchentlich eine Ampulle i.m., s.c. oder i.v. injiziert. Säuglinge bis zum 1. Lebensjahr erhalten

nach Rücksprache mit einem Arzt nicht mehr als ein Drittel der Erwachsenenendosis. Kleinkinder bis zum 6. Lebensjahr erhalten nicht mehr als die Hälfte, Kinder zwischen dem 6. und 12. Lebensjahr erhalten nicht mehr als zwei Drittel der Erwachsenenendosis. 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.

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Para-Benzochinon-Injeel forte Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Welche Gegenmaßnahmen sind bei Nebenwirkungen zu ergreifen? Bitte setzen Sie zunächst das Präparat ab und befragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker. 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 äußere 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: para-Benzochinonum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 94% (m/m)) 0,275 g, para-Benzochinonum Dil. D12 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 94% (m/m)) 0,275 g, para-Benzochinonum Dil. D30 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 94% (m/m)) 0,275 g, para-Benzochinonum Dil. D200 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 94% (m/m)) 0,275 g. Gemeinsame Potenzierung über die drittletzte Stufe mit Ethanol 43 % (m/m) und über die letzten 2 Stufen mit Wasser für Injektionszwecke. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen zu 1,1 ml; Klinikpackung mit 100 Ampullen zu 1,1 ml. Apothekenpflichtig

Phosphor-Homaccord® ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Phosphor-Homaccord® ad us. vet.

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 3174.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Phosphor-Homaccord ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Dosierung und Art der Anwendung: Phosphor-Homaccord ad us. vet. kann subkutan injiziert werden. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2 – 3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
großer Hund:	3 – 4 ml
mittlerer Hund:	2 ml
kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
Welpen:	0,5 – 1 ml

Erforderlichenfalls ist je nach Schwere des Falls die angeführte Dosis nach 24 Stunden zu wiederholen. Bei Rezidivneigung oder chronischen Erkrankungen kann zur Langzeitbehandlung die Einzeldosis jeweils im Abstand von 4 Tagen verabreicht werden.

Dauer der Behandlung: Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Phosphorus Dil. D10 20,0 mg, Phosphorus Dil. D30 20,0 mg, Phosphorus Dil. D200 20,0 mg, Argentum nitricum Dil. D10 15,0 mg, Argentum nitricum Dil. D30 15,0 mg, Argentum nitricum Dil. D200 15,0 mg, Paris quadrifolia Dil. D6 15,0 mg, Paris quadrifolia Dil. D10 15,0 mg, Paris quadrifolia Dil. D30 15,0 mg, Paris quadrifolia Dil. D200 15,0 mg. Die Wirkstoffe 1 bis 10 werden über die letzten 2 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40a gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5 und 50 Ampullen zu 5 ml.
Apothekenpflichtig

Ranunculus-Homaccord® Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Ranunculus-Homaccord® Tropfen

30 • 100 ml



Ranunculus-Homaccord®

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 2522814.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher parenteral nur einmal 1 Ampulle i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Ranunculus-Homaccord Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. 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 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 äußere 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: Ranunculus bulbosus Dil. D4 5,5 mg, Ranunculus bulbosus Dil. D10 5,5 mg, Ranunculus bulbosus Dil. D15 5,5 mg, Ranunculus bulbosus Dil. D30 5,5 mg, Ranunculus bulbosus Dil. D200 5,5 mg, Asclepias tuberosa Dil. D6 5,5 mg, Asclepias tuberosa Dil. D10 5,5 mg, Asclepias tuberosa Dil. D20 5,5 mg, Asclepias tuberosa Dil. D30 5,5 mg, Asclepias tuberosa Dil. D200 5,5 mg. Gemeinsam über die letzten 2 Stufen potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 10 Ampullen zu 1,1 ml; Klinikpackung mit 100 Ampullen zu 1,1 ml.

Apothekenpflichtig

Ranunculus-Homaccord®

H

• **MISCHUNG** Reg.-Nr.: 2522858.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

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

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Warnhinweise: Enthält 35 Vol.-% Alkohol.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, 3mal täglich 10 Tropfen. Bei akuten Beschwerden anfangs alle 15 Minuten 10 Tropfen (über einen Zeitraum von bis zu 2 Stunden).

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Ranunculus-Homaccord Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. 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.

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 äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 10 g (= 10,5 ml; 1 ml = 20 Tropfen) enthalten: Wirkstoffe: Ranunculus bulbosus Dil. D2 0,05 g, Ranunculus bulbosus Dil. D10 0,05 g, Ranunculus bulbosus Dil. D15 0,05 g, Ranunculus bulbosus Dil. D30 0,05 g, Ranunculus bulbosus Dil. D200 0,05 g, Asclepias tuberosa Dil. D4 0,05 g, Asclepias tuberosa Dil. D10 0,05 g, Asclepias tuberosa Dil. D20 0,05 g, Asclepias tuberosa Dil. D30 0,05 g, Asclepias tuberosa Dil. D200 0,05 g. Die Wirkstoffe 2 bis 10 werden gemeinsam über die letzte Stufe potenziert. Sonstige Bestandteile: Ethanol 94% (m/m), Gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 30 ml, 100 ml Mischung.
Apothekenpflichtig

Ren suis-Injeel Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Ren suis-Injeel

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 20964.00.00

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

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

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

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher nur parenteral einmal 1 bis 2 ml i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Ren suis-Injeel 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. 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: Ren suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 ml, Ren suis Dil. D30 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 ml, Ren suis Dil. D200 (HAB, Vorschrift 42a) 0,367 ml. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

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

Ren suis-Injeel forte Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 100 St.



Ren suis-Injeel forte

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 20965.00.00

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

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden. Anwendung bei Kindern: Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher parenteral nur einmal 1 Ampulle i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Ren suis-Injeel forte Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Hinweis: Bei der Anwendung eines homöopathischen Arzneimittels können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung) 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 enthält: Wirkstoffe: Ren suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,275 ml, Ren suis Dil. D12 (HAB, Vorschrift 42a) 0,275 ml, Ren suis Dil. D30 (HAB, Vorschrift 42a) 0,275 ml, Ren suis Dil. D200 (HAB, Vorschrift 42a) 0,275 ml. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

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

Reneel® NT Tabletten

50 • 250 St. 

Reneel® NT

H

• **TABLETTEN** Zul.-Nr.: 6046953.00.00

Homöopathisches Arzneimittel bei Harnwegserkrankungen.

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Besserung der Beschwerden bei entzündlichen Erkrankungen der ableitenden Harnwege.

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei Blut im Urin, Fieber oder bei Anhalten der Beschwerden über 5 Tage sollte ein Arzt aufgesucht werden. Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

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 einnehmen, fragen Sie ihren Arzt.

Warnhinweise: Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie das Arzneimittel daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden. 1 Tablette = 0,025 BE

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, 3mal täglich 1 Tablette im Mund zergehen lassen. Bei akuten Beschwerden anfangs alle 15 Minuten 1 Tablette (über einen Zeitraum von bis zu 2 Stunden).

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

Hinweise für die Anwendung: Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. 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. 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 äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 1 Tablette enthält: Wirkstoffe: Berberis vulgaris Trit. D2 15 mg, Lytta vesicatoria Trit. D5 30 mg, Causticum Hahnemanni Trit. D4 60 mg, Plumbum aceticum Trit. D6 30 mg, Aluminium oxydatum Trit. D12 75 mg, Serenoa repens Trit. D2 30 mg. Die Wirkstoffe 2-5 werden über zwei Stufen, die Wirkstoffe 2-6 werden über eine Stufe gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Lactose-Monohydrat.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 50; 250 Tabletten.

Rhododendron-Injeel® Ampullen (je 1,1 ml)

10 St.



Rhododendron-Injeel®

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 15296.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei Fortdauer der Krankheitssymptome ist medizinischer Rat einzuholen. Hinweis: Bei einer Verschlimmerung der Beschwerden sowie bei neu auftretenden oder lang anhaltenden Beschwerden ist die Rücksprache mit Ihrem Therapeuten erforderlich.

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen, sollte Rhododendron-Injeel in 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 ohne Rücksprache mit dem Arzt 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: Soweit nicht anders verordnet gilt für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher parenteral nur einmal 1 Ampulle i.m., s.c., i.c. oder i.v. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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 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 äußere 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 enthält: Wirkstoffe: Rhododendron Dil. D12 0,367 ml, Rhododendron Dil. D30 0,367 ml, Rhododendron Dil. D200 0,367 ml. Gemeinsam potenziert über die letzten 3 Stufen gemäß HAB, Vorschriften 40a und 11. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

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

Solidago compositum ad us. vet. Ampullen (je 2,2 ml)

10 • 100 St.



Solidago compositum ad us. vet.

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 400801.00.00

Flüssige Verdünnung zur s.c., i.m., i.v. Injektion.

Für Tiere: Hund, Katze, Kleinnager, Ziervogel.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 2,2 ml (= 2,2 g) enthält: Wirkstoffe: Solidago virgaurea Dil. D4 22 mg, Berberis vulgaris Dil. D4 22 mg, Vesica urinaria suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Pyelon suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Ureter suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Urethra suis Dil. D10 (HAB, Vorschrift 42a) 22 mg, Terebinthina larinica Dil. D6 22 mg, Hydrargyrum bichloratum Dil. D8 22 mg, Acidum arsenicosum Dil. D12 22 mg, Cuprum sulfuricum Dil. D6 22 mg, Bucco (HAB 34) Dil. D8 (HAB, Vorschrift 4a) 22 mg, Hepar sulfuris Dil. D10 22 mg, Capsicum annuum Dil. D6 22 mg, Orthosiphon aristatus e foliis sicc. Dil. D6 (HAB, Vorschrift 4a) 22 mg, Equisetum hiemale (HAB 34) Dil. D4 (HAB, Vorschrift 2a) 22 mg, Chondrodendron Dil. D6 22 mg, Lytta vesicatoria Dil. D6 22 mg, Apisinum Dil. D8 22 mg, Baptisia (HAB 34) Dil. D4 (HAB, Vorschrift 3a) 22 mg, Natrium pyruvicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a) 22 mg, Smilax Dil. D6 22 mg, Argentum nitricum Dil. D6 22 mg. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen.

Sonstige Bestandteile, deren Kenntnis für eine zweckgemäße Verabreichung des Mittels erforderlich ist: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Zur Verträglichkeit von Solidago compositum ad us. vet. bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Wenn Solidago compositum ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Hund, Katze, Kleinnager, Ziervogel

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung: Solidago compositum ad us. vet. zur s.c., i.m., i.v. Injektion. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis:

Großer Hund: 3 – 4 ml

Mittlerer Hund: 2 ml

Kleiner Hund, Katze: 1 – 2 ml

Welpen: 0,5 – 1 ml

Kleinnager: 0,5 ml

Ziervogel: 0,1 – 0,5 ml

Bei akuten Beschwerden ist je nach Schwere des Falles die angeführte Dosis bis zu

2 mal täglich für bis zu 2 Wochen zu wiederholen. Bei Rezidivneigung oder chronischen Erkrankungen kann zur Langzeitbehandlung die Einzeldosis jeweils 2 mal wöchentlich verabreicht werden. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel nicht ohne tierärztliche Rücksprache über einen längeren Zeitraum gegeben werden. Die Verabreichung des Arzneimittels sollte nicht länger erfolgen als bis zur vollständigen Heilung des Tieres.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die richtige Anwendung: Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren: Unsachgemäß durchgeführte Injektionen können zu bleibenden Schäden bis hin zu lebensbedrohlichen Zuständen führen. Der subkutanen Applikation ist der Vorzug zu geben, intramuskuläre und intravenöse Injektionen sind auf Grund der damit verbundenen Risiken nur in Notfällen durchzuführen. Nach der Applikation ist das Tier über einen angemessenen Zeitraum zu beobachten, um bei Anzeichen einer anaphylaktischen Reaktion sofort therapeutische Maßnahmen ergreifen zu können. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden.

Wartezeit: Nicht bei Tieren anwenden, die der Gewinnung von Lebensmitteln dienen.

Besondere Lagerungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

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

Spascupreel® Ampullen (je 1,1 ml)

10 • 50 • 100 St.



Spascupreel® Tabletten

50 • 250 St.



Spascupreel®

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Zul.-Nr.: 6046858.00.00

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Verdauungsorgane.

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Besserung krampfartiger Beschwerden der Verdauungsorgane.

Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen Kamille oder andere Korbbütlter.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei länger anhaltenden Beschwerden, bei Gallensteinleiden, bei Verschluss der Gallenwege und bei Gelbsucht sollte ein Arzt aufgesucht werden. Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat.

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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweise: Keine.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Bei akuten

Beschwerden bis zu 3mal täglich 1 Ampulle i.m., s.c., i.c., i.v. injizieren. Eine über 1 Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathischen erfahrenen Therapeuten erfolgen. Bei chronischen Beschwerden 1-3 mal wöchentlich 1 Ampulle i.m., s.c., i.c., 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.

Hinweise für die Anwendung: Wenden Sie nicht die doppelte Dosis an, wenn Sie die vor herige Anwendung vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Nebenwirkungen: In seltenen Fällen können allergische Hautreaktionen auftreten. 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 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: Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere 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: Citrullus colocynthis Dil. D4 1,1 mg, Ammonium bromatum Dil. D4 1,1 mg, Atropinum sulfuricum Dil. D6 1,1 mg, Veratrum album Dil. D6 1,1 mg, Gelsemium sempervirens Dil. D6 1,1 mg, Agaricus (HAB 1934) Dil. D4 (HAB, Vorschrift 3a) 0,55 mg, Matricaria recutita Dil. D3 0,55 mg, Cuprum sulfuricum Dil. D6 0,55 mg, Aconitum napellus Dil. D6 2,2 mg, Magnesium phosphoricum Dil. D6 aquos. 1,1 mg, Passiflora incarnata Dil. D2 0,55 mg. Die Wirkstoffe 1-9 werden gemeinsam über die letzten 2 Stufen potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion 10, 50 Ampullen zu 1,1 ml; Klinikpackung mit 100 Ampullen zu 1,1 ml.

Spascupreel®

H

• **TABLETTEN** Zul.-Nr.: 6046835.00.00

Homöopathisches Arzneimittel bei Erkrankungen der Verdauungsorgane

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Besserung krampfartiger Beschwerden der Verdauungsorgane.

Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen Kamille oder andere Korbblütler.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Bei länger anhaltenden Beschwerden, bei Gallensteinleiden, bei Verschluss der Gallenwege und bei Gelbsucht sollte ein Arzt aufgesucht werden. Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat. Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen sind bisher nicht bekannt

geworden. Bei Einhaltung der empfohlenen Dosierung ist kein Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen zu erwarten.

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 einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Warnhinweise: Dieses Arzneimittel enthält Lactose! Bitte nehmen Sie das Arzneimittel daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren: 3mal täglich 1 Tablette im Mund zergehen lassen. Die Einnahme erfolgt bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich. Eine über eine Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem Arzt erfolgen. Säuglinge im ersten Lebensjahr erhalten nach Rücksprache mit einem Arzt nicht mehr als ein Drittel der Erwachsenenendosis. Kleinkinder bis unter 6 Jahren erhalten nicht mehr als die Hälfte, Kinder ab 6 bis unter 12 Jahren erhalten nicht mehr als zwei Drittel der Erwachsenenendosis. Dazu wird jeweils 1 Tablette in 6 Teelöffeln Wasser aufgelöst. Von dieser Lösung erhalten

- Säuglinge im ersten Lebensjahr: 2 Teelöffel,
- Kleinkinder bis unter 6 Jahren: 3 Teelöffel,
- Kinder ab 6 bis unter 12 Jahren: 4 Teelöffel.

Die Einnahme erfolgt bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich. Eine über eine Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem Arzt erfolgen. Die Einnahme erfolgt in chronischen Fällen 1-bis 3-mal täglich. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Einnahme zu reduzieren. Der Rest der Lösung ist jeweils wegzuschütten.

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

Hinweise für die Anwendung: Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. In seltenen Fällen können allergische Hautreaktionen auftreten. 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.


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 äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch 12 Monate haltbar.

Zusammensetzung: 1 Tablette enthält: Wirkstoffe: Citrullus colocynthis Trit. D4

30 mg, Ammonium bromatum Trit. D4 30 mg, Atropinum sulfuricum Trit. D6 30 mg, Veratrum album Trit. D6 30 mg, Magnesium phosphoricum Trit. D6 30 mg, Gelsemium sempervirens Trit. D6 30 mg, Agaricus (HAB 1934) Trit. D4 (HAB, Vorschrift 3a) 15 mg, Matricaria recutita Trit. D3 15 mg, Cuprum sulfuricum Trit. D6 15 mg, Aconitum napellus Trit. D6 60 mg, Passiflora incarnata Trit. D2 15 mg. Die Wirkstoffe 1-10 werden über die vorletzte Stufe, die Wirkstoffe 1-11 über die letzte Stufe gemeinsam potenziert. Sonstiger Bestandteil: Magnesiumstearat (Ph.Eur.).
Darreichungsform und Packungsgrößen: 50 und 250 Tabletten.

Strumeel® T Tabletten

50 • 250 St. 

Strumeel® T

H

• **TABLETTEN** Zul.-Nr.: 6047036.00.00

Wirkstoffe: Euspongia officinalis Trit. D3, Calcium iodatum Trit. D4, Fucus vesiculosus Trit. D4.

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimitteln bildern ab. Dazu gehören: Kropfleiden.

Gegenanzeigen: Bei Jodüberempfindlichkeit, sowie bei einer Überfunktion der Schilddrüse oder bei Einnahme von Arzneimitteln, die die Schilddrüsenfunktion hemmen, darf Strumeel T nicht eingenommen werden. Bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat anwenden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Die Anwendung des Arzneimittels bei Schilddrüsen erkrankungen sollte nicht ohne ärztlichen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere vom Arzt diesbezüglich verordnete Arzneimittel. Bei Durchführung einer Schilddrüsenuntersuchung muss der Arzt unbedingt auf die Arzneimittelaufnahme hingewiesen werden, da die Untersuchungsergebnisse sonst verfälscht werden können. Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat. Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichenden 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 einnehmen, fragen Sie Ihren Arzt.

Warnhinweise: Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie das Arzneimittel daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden. 1 Tablette = 0,025 BE.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Erwachsene und Jugendliche über 12 Jahren 3mal täglich 1 Tablette im Mund zergehen lassen. 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 eingenommen werden.

Hinweise für die Anwendung: Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Nebenwirkungen: Eine Schilddrüsenüberfunktion kann verstärkt werden. Es kann zu Übelkeit, Magen-Darm-Beschwerden, Schwindel, Blutdruckerhöhung oder Schwankungen des Blutzuckerspiegels kommen. 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. 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 äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Nach Anbruch 12 Monate haltbar. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 1 Tablette enthält: Wirkstoffe: Euspongia officinalis Trit. D3 150 mg, Calcium iodatum Trit. D4 90 mg, Fucus vesiculosus Trit. D4 30 mg. Die Wirkstoffe 2 und 3 werden über die vorletzte und die Wirkstoffe 1 bis 3 über die letzte Stufe mit Lactose gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 50 und 250 Tabletten.

Strumeel® Tropfen

30 ml 

Strumeel® Tropfen

H

• **MISCHUNG** Zul.-Nr.: 6046108.00.00

Anwendungsgebiete: Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Kropfleiden.

Gegenanzeigen: Strumeel Tropfen darf nicht eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. Bei Jodüberempfindlichkeit, sowie bei einer Überfunktion der Schilddrüse oder bei Einnahme von Arzneimitteln, die die Schilddrüsenfunktion hemmen, darf Strumeel Tropfen nicht eingenommen werden. Bei Schilddrüsenerkrankungen nicht ohne ärztlichen Rat anwenden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Die Anwendung des Arzneimittels bei Schilddrüsenerkrankungen sollte nicht ohne ärztlichen Rat erfolgen und ersetzt nicht andere vom Arzt diesbezüglich verordnete Arzneimittel. Bei Durchführung einer Schilddrüsenuntersuchung muss der Arzt unbedingt auf die Arzneimitteleinnahme hingewiesen werden, da die Untersuchungsergebnisse sonst verfälscht werden können. Bei einer Verschlimmerung der Beschwerden, sowie bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden sollte ein Arzt aufgesucht werden, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Abklärung bedürfen. Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln in der Schwangerschaft und Stillzeit Ihren Arzt um Rat. Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichenden Erfahrungen vor. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden. Dieses Arzneimittel enthält 40 Vol.-% Alkohol (Ethanol). Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen sind bisher nicht bekannt geworden. Bei Einhaltung der empfohlenen Dosierung ist kein Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen zu erwarten.

Wechselwirkungen: Allgemeiner Hinweis: 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 einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel

eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: 3mal täglich 10 Tropfen einnehmen.

Dauer der Behandlung: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

Hinweise für die Anwendung: Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Eine Schilddrüsenüberfunktion kann verstärkt werden oder es kann zur Ausbildung einer Schilddrüsenüberfunktion kommen. Es kann zu Übelkeit, Magen-Darm-Beschwerden, Schwindel, Blutdruckerhöhung oder Schwankungen des Blutzuckerspiegels kommen. 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 äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 1 0 g (= 1 0,5 m l) e nthalten: W irkstoffe: E uspongia o fficinalis D il. D 2 5 g, Calcium iodatum Dil. D3 3 g, Fucus vesiculosus Dil. D3 1 g. Die Wirkstoffe 1 und 3 werden über die letzte Stufe gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Ethanol 94% (m/m), Gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 30 ml Mischung.

Syzygium jambolanum-Injeel forte Ampullen (je 1,1 ml) 10 • 100 St. 

Syzygium jambolanum-Injeel forte

H

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 15426.01.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Bei während der Anwendung fortdauernden Krankheitssymptomen ist medizinischer Rat einzuholen.

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Da keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vorliegen, sollte Syzygium jambolanum-Injeel forte in der Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden. Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern ist ärztliche Erfahrung notwendig. Es soll deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nicht ohne Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Allgemeiner Hinweis: Die Wirkung eines ho-

möopathischen 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: Soweit nicht anders verordnet gilt für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher parenteral nur einmal 1 Ampulle i.m., s.c., i.c. oder i.v. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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 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 äußere 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 enthält: Wirkstoffe: Syzygium cumini Dil. D4 0,275 ml, Syzygium cumini Dil. D12 0,275 ml, Syzygium cumini Dil. D30 0,275 ml, Syzygium cumini Dil. D200 0,275 ml. Die Wirkstoffe 2 bis 4 werden über die letzten 3 Stufen gemäß HAB, Vorschriften 40a und 11 gemeinsam potenziert. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

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

Traumeel® Gel ad us. vet.

50 • 250 g 

Traumeel® Gel ad us. vet.

• **GEL** Reg.-Nr.: 400858.00.00

Für Tiere: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Zusammensetzung: 10 g enthalten: Wirkstoffe: Arnica montana Dil. D3 0,15 g, Calendula officinalis Ø 0,045 g, Hamamelis virginiana Ø 0,045 g, Echinacea Ø 0,015 g, Echinacea purpurea Ø 0,015 g, Matricaria recutita Ø 0,015 g, Symphytum officinale Dil. D4 0,01 g, Bellis perennis Ø 0,01 g, Hypericum perforatum Dil. D6 0,009 g, Achillea millefolium Ø 0,009 g, Aconitum napellus Dil. D1 0,005 g, Atropa bella-donna Dil. D1 0,005 g, Mercurius solubilis Hahnemanni Dil. D6 0,004 g, Hepar sulfuris Dil. D6 0,0025 g.

Sonstige Bestandteile, deren Kenntnis für eine zweckgemäße Verabreichung des Mittels erforderlich ist: Carbomer 980, gereinigtes Wasser, Natriumhydroxid-Lsg. 18 % (m/m), Ethanol 96 Vol.-%.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Wechselwirkungen: Wenn Traumeel Gel ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung: Zur Anwendung auf der Haut bei Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze. Das Gel wird bis zum Abklingen der Beschwerden mehrmals täglich (bis zu 3-4mal täglich) auf der betroffenen Fläche der Haut vollständig einmassiert.

Dauer der Behandlung: Die Verabreichung des Arzneimittels sollte nicht länger erfolgen als bis zur vollständigen Heilung des Tieres.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die richtige Anwendung: Nicht in die Augen oder auf Schleimhäute bringen. Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sollte Traumeel Gel ad us. vet. mit Vorsicht eingesetzt werden. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Bei Erkrankungen, die einer chirurgischen Behandlung bedürfen, darf Traumeel Gel ad us. vet. nur zur unterstützenden Behandlung angewendet werden. Zur Verträglichkeit von Traumeel Gel ad us. vet. bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wartezeit: Schwein: essbares Gewebe: 0 Tage. Pferd, Rind, Schaf, Ziege: essbares Gewebe: 0 Tage. Milch: 0 Tage

Besondere Lagerungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Nicht über 30 °C lagern. Die Dauer der Haltbarkeit nach Anbruch beträgt 12 Monate. Im Behältnis verbleibende Reste des Arzneimittels sind nach Ablauf des Haltbarkeitsdatums nach Anbruch zu verwerfen.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Tube mit 50 g, Flasche mit 250 g Gel. Apothekenpflichtig

Traumeel® LT ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 • 100 St.



Traumeel® LT ad us. vet. Tabletten

100 • 250 • 500 St.



Traumeel® LT ad us. vet.

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 400338.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Aconitum napellus Dil. D4 300 mg, Arnica montana Dil. D4 500 mg, Atropa bella-donna Dil. D4 500 mg, Bellis perennis Dil. D4 250 mg, Calendula officinalis Dil. D4 500 mg, Matricaria recutita Dil. D5 500 mg, Echinacea Dil. D4 125 mg, Echinacea purpurea e planta tota Dil. D4 (HAB, Vorschrift 3a) 125 mg, Hamamelis virginiana Dil. D4 50 mg, Hypericum perforatum Dil. D4 150 mg, Achillea millefolium Dil. D5 500 mg, Symphytum officinale Dil. D8 500 mg, Hepar sulfuris Dil. D6 aq. 500 mg, Mercurius solubilis Hahnemanni Dil. D8 aq. 250 mg. Die Bestandteile 1 bis 12 werden über die letzten 2 Stufen mit Wasser für Injektionszwecke gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wenn Traumeel LT ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierart(en): Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung: Traumeel LT ad us. vet. zur s.c. Injektion. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2 – 3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
Großer Hund:	3 – 4 ml
Mittlerer Hund:	2 ml
Kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
Welpen:	0,5 – 1 ml

Erforderlichenfalls ist je nach Schwere des Falles die angeführte Dosis nach 24 Stunden zu wiederholen. Bei Rezidivneigung oder chronischen Erkrankungen kann zur Langzeitbehandlung die Einzeldosis jeweils im Abstand von 4 Tagen verabreicht werden. Die Anwendung des Präparates sollte beendet werden, wenn die relevanten Symptome nicht mehr auftreten.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die richtige Anwendung: Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sollte Traumeel LT ad us. vet. mit Vorsicht eingesetzt werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schaf, Ziege: Essbare Gewebe: 0 Tage. Milch: 0 Tage. Schwein: Essbare Gewebe: 0 Tage

Besondere Lagerungshinweise: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packungen nicht mehr nach diesem Datum!

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion 5, 50, 100 und 150 Ampullen zu 5 ml.

Apothekenpflichtig

Traumeel® LT ad us. vet.

• **TABLETTEN** Reg.-Nr.: 402475.00.00

Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wenn Traumeel LT ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine schwerwiegende Nebenwirkung oder eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese bitte dem Tierarzt mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung:

Standarddosierung: Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Pferd, Rind (über 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 10 Tabletten

Pferd, Rind (bis zu 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 6-8 Tabletten

Schwein: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 4 Tabletten

Schaf, Ziege: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3-4 Tabletten

Großer Hund (über 25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3 Tabletten

Mittelgroßer Hund (15-25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 2 Tabletten

Kleiner Hund (bis zu 15 kg), Katze: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 1 Tablette

Die Tabletten sind einzugeben.

Initial-/Akutdosierung: Bei akuten Beschwerden anfangs alle halbe bis ganze Stunde über einen Zeitraum von bis zu 2 Stunden die angegebene Einzeldosis verabreichen, dann mit der Standarddosierung fortfahren.

Dosierung zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen: Zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen die Einzeldosis jeweils in Abständen von 1 bis 4 Tagen verabreichen. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel nicht ohne Rücksprache mit dem behandelnden Tierarzt über einen längeren Zeitraum gegeben werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: Essbare Gewebe: Null Tage. Pferd, Rind, Schaf, Ziege: Milch: Null Stunden.

Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Bei Überempfindlichkeit gegen Korbbblütler sollte Traumeel LT ad us. vet. mit Vorsicht eingesetzt werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender: Keine bekannt.


Hinweise zu Verfallsdatum und Aufbewahrung: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden. Nach Anbruch 12 Monate haltbar.

Lagerungshinweis: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Zusammensetzung: 1 Tablette zu 301,5 mg enthält: Wirkstoffe: Calendula officinalis Trit. D3 15 mg, Hamamelis virginiana Trit. D3 15 mg, Achillea millefolium Trit. D3 15 mg, Atropa bella-donna Trit. D4 75 mg, Aconitum napellus Trit. D3 30 mg, Mercurius solubilis Hahnemanni Trit. D8 30 mg, Hepar sulfuris Trit. D8 30 mg, Matricaria recutita Trit. D3 24 mg, Symphytum officinale Trit. D8 24 mg, Bellis perennis Trit. D3 6 mg, Echinacea Trit. D3 6 mg, Echinacea purpurea Trit. D3 6 mg, Arnica montana Trit. D3 15 mg, Hypericum perforatum Trit. D2 3 mg. Die Bestandteile 1 bis 12 werden über die vorletzte Stufe und die Bestandteile 1 bis 14 über die letzte Stufe als Verreibung gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Magnesiumstearat, Lactose-Monohydrat.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 100, 250, 500 Tabletten.

Apothekenpflichtig

Ubichinon compositum ad us. vet. Ampullen (je 2,2 ml) 10 • 100 St. 

Ubichinon compositum ad us. vet. Ampullen

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 402415.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Hund, Katze.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 2,2 ml (= 2,2 g) enthält: Wirkstoffe: Acidum acetylosalicylicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 86% (m/m)) 22,0 mg, Acidum ascorbicum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 15% (m/m)) 22,0 mg, Acidum L(+)-lacticum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 15% (m/m)) 22,0 mg, Dinatrium-Adenosinum triphosphoricum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Anthrachinonum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg, Coenzym A Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Conium maculatum Dil. D4 22,0 mg, Galium aparine Dil. D6 22,0 mg, Histaminum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22,0 mg, Hydrastis canadensis Dil. D4 22,0 mg, Hydrochinonum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22,0 mg, Magnesium gluconicum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Nadidum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit gerei-

nigtem Wasser) 22,0 mg, 1,4-Naphthochinonum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 86% (m/m)) 22,0 mg, Natrium riboflavinum phosphoricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Nicotinamidum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit Ethanol 43% (m/m)) 22,0 mg, para-Benzochinonum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D2 mit Ethanol 94% (m/m)) 22,0 mg, Podophyllum peltatum Dil. D4 22,0 mg, Pyridoxinum hydrochloricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Sulfur Dil. D8 22,0 mg, Thiaminum hydrochloricum Dil. D6 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D1 mit gereinigtem Wasser) 22,0 mg, Trichinoylum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg, Ubidecarenonum Dil. D10 (HAB, Vorschrift 5a, Lsg. D3 mit absolutem Ethanol) 22,0 mg, Vaccinium myrtillus Dil. D4 22,0 mg, Acidum thiocticum Dil. D8 aquos (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg, Manganum phosphoricum Dil. D8 aquos (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg, Natrium diethyloxalaceticum Dil. D8 aquos (HAB, Vorschrift 6) 22,0 mg. Die Bestandteile 1 bis 24 und die Bestandteile 25 bis 27 werden über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine schwerwiegende Nebenwirkung oder eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese bitte dem Tierarzt mit.

Zieltierarten: Hund, Katze

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung: Ubichinon compositum ad us. vet. zur subkutanen Injektion.

Standarddosierung: Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Großer Hund (über 25 kg): 1 mal täglich die Einzeldosis von 3-4 ml

Mittelgroßer Hund (15-25 kg): 1 mal täglich die Einzeldosis von 2 ml

Kleiner Hund (bis zu 15 kg), Katze: 1 mal täglich die Einzeldosis von 1-2 ml

Initial-/Akutdosierung: Bei akuten Beschwerden kann die angegebene Einzeldosis anfangs nach 12 Stunden wiederholt werden, dann mit der Standarddosierung fortfahren.

Dosierung zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen: Zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen die Einzeldosis jeweils in Abständen von 1-4 Tagen verabreichen. Hinweis: Ubichinon compositum ad us. vet. sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Entfällt.

Besondere Lagerungshinweise: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden.

Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Eine Injektion sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart: Keine. Besondere

Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender: Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Zur Verträglichkeit von Ubichinon compositum ad us. vet. bei trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Untersuchungsergebnisse vor. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wenn Ubichinon compositum ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 10 und 100 Ampullen zu 2,2 ml. Apothekenpflichtig

Urtica-Injeel Ampullen (je 1,1 ml)

10 St.



Urtica-Injeel

H

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 19560.00.00

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

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei bekannter Allergie (Überempfindlichkeit) gegen einen der Wirkstoffe oder der sonstigen Bestandteile.

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

Wechselwirkungen: Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Dosierung und Art der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet: Die Anwendung erfordert eine individuelle Dosierung durch einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten. Im Rahmen der Selbstmedikation sollte daher nur parenteral einmal 1-2 ml i.v., i.m. oder s.c. injiziert werden. Zur Fortsetzung der Therapie wird empfohlen, sich an einen homöopathisch erfahrenen Therapeuten zu wenden.

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

Nebenwirkungen: Wie alle Arzneimittel kann Urtica-Injeel 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. 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: Urtica urens Dil. D12 0,367 ml, Urtica urens Dil. D30 0,367 ml, Urtica urens Dil. D200 0,367 ml. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 3 Stufen. Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

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

Apothekenpflichtig

Veratrum-Homaccord ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Veratrum-Homaccord ad us. vet.

• **FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION** Reg.-Nr.: 4829.00.00

Für Tiere: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Veratrum album Dil. D4 30 mg, Veratrum album Dil. D10 30 mg, Veratrum album Dil. D30 30 mg, Veratrum album Dil. D200 30 mg, Aloe Dil. D4 10 mg, Aloe Dil. D10 10 mg, Aloe Dil. D30 10 mg, Potentilla erecta Dil. D10 5 mg, Potentilla erecta Dil. D30 5 mg, Rheum Dil. D10 5 mg, Rheum Dil. D30 5 mg, Potentilla erecta Dil. D2 4,44 mg, Rheum Dil. D2 4,45 mg. Die Bestandteile 1 bis 11 werden über die letzten 2 Stufen gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Wasser für Injektionszwecke, Natriumchlorid.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen.

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wie bei allen Arzneimitteln können auch bei homöopathischen Arzneimitteln Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln auftreten. Wenn Veratrum-Homaccord ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie dazu Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung: Veratrum-Homaccord ad us. vet. kann subkutan injiziert werden. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis:

Pferd, Rind, Schwein:	5 ml
Ferkel:	2 – 3 ml
Schaf, Ziege:	2 ml
großer Hund:	3 – 4 ml
mittlerer Hund:	2 ml
kleiner Hund, Katze:	1 – 2 ml
Welpen:	0,5 – 1 ml

Erforderlichenfalls ist je nach Schwere des Falles die angeführte Dosis nach 3-4 Stunden

zu wiederholen. Bei chronischen Erkrankungen kann zur Langzeitbehandlung die Einzeldosis jeweils im Abstand von 2-3 Tagen verabreicht werden.

Dauer der Behandlung: Hinweis: Das Präparat sollte ohne tierärztlichen Rat nicht über einen längeren Zeitraum angewendet werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: 0 Tage

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die richtige Anwendung: Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen.

Besondere Lagerungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packungen nicht mehr nach diesem Datum! Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5, 50 Ampullen zu 5 ml
Apothekenpflichtig

Zeel® ad us. vet. Ampullen (je 5 ml)

5 • 50 St.



Zeel® ad us. vet.

• FLÜSSIGE VERDÜNNUNG ZUR INJEKTION Reg.-Nr.: 17807.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere: Pferd, Hund, Katze, Kleinnager.

Zusammensetzung: 1 Ampulle zu 5 ml (= 5 g) enthält: Wirkstoffe: Cartilago suis Dil. D6 (HAB, Vorschrift 42a) 5 mg, Funiculus umbilicalis suis Dil. D6 (HAB, Vorschrift 42a) 5 mg, Embryo totalis suis Dil. D6 (HAB, Vorschrift 42a) 5 mg, Placenta totalis suis Dil. D6 (HAB, Vorschrift 42a) 5 mg, Solanum dulcamara Dil. D3 25 mg, Symphytum officinale Dil. D6 25 mg, Nadidum Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 5 mg, Coenzym A Dil. D8 (HAB, Vorschrift 5a) 5 mg, Sanguinaria canadensis Dil. D4 7,5 mg, Arnica montana Dil. D3 50 mg, Sulfur Dil. D6 9 mg, Natrium diethyloxalaceticum Dil. D8 aquos. (HAB, Vorschrift 8b) 5 mg, Acidum thiocticum Dil. D8 aquos. (HAB, Vorschrift 8b) 5 mg, Rhus toxicodendron Dil. D2 25 mg. Die Wirkstoffe 1 bis 11 werden über die letzten 2 Stufen gemäß HAB, Vorschrift 40 a gemeinsam potenziert. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Gegenanzeigen: Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wenn Zeel ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier / Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierarten: Pferd, Hund, Katze, Kleinnager

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung: Soweit nicht anders verordnet, Zeel ad us. vet. subkutan injizieren. Entsprechend der Tierart beträgt die Einzeldosis:

Pferd:	5 ml
Großer Hund:	3 – 4 ml
Mittlerer Hund:	2 ml
Kleiner Hund:	1 – 2 ml
Katze:	1 – 2 ml
Kleinnager:	0,25 – 0,5 ml

Bei chronischen Erkrankungen kann zur Langzeitbehandlung die Einzeldosis jeweils im Abstand von 4 Tagen wiederholt werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die richtige Anwendung: Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sollte Zeel ad us. vet. mit Vorsicht eingesetzt werden. Eine Injektion dieses Arzneimittels sollte nur von Tierärzten oder anderen Personen durchgeführt werden, die die jeweilige Injektionstechnik sicher beherrschen.

Wartezeit: Pferd: Essbare Gewebe: 0 Tage. Milch: 0 Tage.

Besondere Lagerungshinweise: Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf Behältnis und äußere Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum! Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch sofort verbrauchen. Angebrochene Ampullen sind zu verwerfen.

Darreichungsform und Packungsgrößen: Flüssige Verdünnung zur Injektion. 5 und 50 Ampullen zu 5 ml.

Apothekenpflichtig

Zeel® LT ad us. vet. Tabletten

100 • 500 St.



Zeel® LT ad us. vet.

• **TABLETTEN** Reg.-Nr.: 402476.00.00

Homöopathisches Arzneimittel für Tiere.

Zusammensetzung: 1 Tablette zu 301,5 mg enthält: Wirkstoffe: Cartilago articularis suis Trit. D6 (HAB, Vorschrift 42a) 15 mg, Funiculus umbilicalis suis Trit. D6 (HAB, Vorschrift 42a) 15 mg, Embryo totalis suis Trit. D6 (HAB, Vorschrift 42a) 15 mg, Placenta totalis suis Trit. D6 (HAB, Vorschrift 42a) 15 mg, Rhus toxicodendron Trit. D3 30 mg, Arnica montana Trit. D4 60 mg, Solanum dulcamara Trit. D3 20 mg, Symphytum officinale Trit. D8 20 mg, Sanguinaria canadensis Trit. D4 30 mg, Sulfur Trit. D6 40 mg, Nadidum Trit. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 10 mg, Coenzym A Trit. D6 (HAB, Vorschrift 5a) 10 mg, Acidum thiocticum Trit. D6 (HAB, Vorschrift 6) 10 mg, Natrium diethyloxalaceticum Trit. D6 (HAB, Vorschrift 6) 10 mg. Gemeinsame Potenzierung über die letzten 2 Stufen als Verreibung. Sonstige Bestandteile: Magnesiumstearat, Lactose-Monohydrat.

Anwendungsgebiete: Registriertes homöopathisches Arzneimittel, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation.

Gegenanzeigen: Nicht anwenden bei einer bekannten Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe des Arzneimittels.

Nebenwirkungen: Keine bekannt. Hinweis: Bei der Behandlung mit einem homöopathischen Arzneimittel können sich die vorhandenen Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollten Sie das Arzneimittel absetzen und Ihren Tierarzt befragen. Falls Sie eine schwerwiegende Nebenwirkung oder eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese bitte dem Tierarzt mit.

Zieltierarten: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Dosierung, Art und Dauer der Anwendung:

Standarddosierung: Die Tagesdosis beträgt entsprechend der Tierart:

Pferd, Rind (über 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 10 Tabletten

Pferd, Rind (bis zu 500 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 6-8 Tabletten

Schwein: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 4 Tabletten

Schaf, Ziege: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3-4 Tabletten

Großer Hund (über 25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 3 Tabletten

Mittlerer Hund (15-25 kg): 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 2 Tabletten

Kleiner Hund (bis zu 15 kg), Katze: 2-3 mal täglich die Einzeldosis von 1 Tablette

Die Tabletten sind einzugeben.

Initial-/Akutdosierung: Bei akuten Beschwerden anfangs alle halbe bis ganze Stunde über einen Zeitraum von bis zu 2 Stunden die angegebene Einzeldosis verabreichen, dann mit der Standarddosierung fortfahren.

Dosierung zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen: Zur Langzeitbehandlung bei chronischen Erkrankungen die Einzeldosis jeweils in Abständen von 1 bis 4 Tagen verabreichen. Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel nicht ohne tierärztliche Rücksprache über einen längeren Zeitraum gegeben werden.

Wartezeit: Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege: Essbare Gewebe: Null Tage. Pferd, Rind, Schaf, Ziege: Milch: Null Stunden

Besondere Lagerungshinweise: Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich. Nach Anbruch 12 Monate haltbar. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren! Das Arzneimittel ist nach Ablauf des auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anzuwenden.

Besondere Warnhinweise:

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Vor der Anwendung sollte eine tierärztliche Untersuchung erfolgen. Bei anhaltenden, unklaren, periodisch oder neu auftretenden Beschwerden, Fieber oder schweren Störungen des Allgemeinbefindens sollte umgehend ein Tierarzt aufgesucht werden. Bei Überempfindlichkeit gegen Korbblütler sollten Zeel LT ad us. vet. Tabletten mit Vorsicht eingesetzt werden. Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart: Keine.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender: Keine bekannt.

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode: Wie alle Arzneimittel sollten auch homöopathische Arzneimittel während der Trächtigkeit und Laktation nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt angewendet werden.

Wechselwirkungen: Keine bekannt. Wenn Zeel LT ad us. vet. gleichzeitig mit einem anderen Arzneimittel angewendet werden soll, fragen Sie Ihren Tierarzt.

Darreichungsform und Packungsgrößen: 100, 500 Tabletten.

Apothekenpflichtig

Liste der Einzelbestandteile in den Arzneimitteln

ACHILLEA MILLEFOLIUM (*Schafgarbe*)

enthalten in Traumeel LT ad us. vet., Traumeel Gel ad us. vet.

ACIDUM ACETYLOSALICYLICUM (*Acetylsalicylsäure*)

enthalten in Ubichinon compositum ad us. vet.

ACIDUM ALPHA-KETOGLUTARICUM (*2-Oxoglutarensäure*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Cutis compositum N, Hepar comp. Heel

ACIDUM ARSENICOSUM (*Arsenicum album*)

enthalten in Adrisin ad us. vet., Atropinum compositum ad us. vet., Cantharis compositum ad us. vet., Gastricumel, Leptandra compositum, Solidago compositum ad us. vet.

ACIDUM ASCORBICUM (*Ascorbinsäure, Vitamin C*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Discus compositum LT ad us. vet., Ubichinon compositum ad us. vet.

ACIDUM CIS-ACONITICUM (*Akonitsäure*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Ovarium compositum ad us. vet.

ACIDUM CITRICUM (*Zitronensäure*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet.

ACIDUM FORMICICUM (*Ameisensäure*)

enthalten in Acidum formicicum-Injeel, Adrisin ad us. vet., Cutis compositum N

ACIDUM FUMARICUM (*Fumarsäure*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Cutis compositum N, Hepar comp. Heel

ACIDUM L(+)-LACTICUM siehe unter **ACIDUM SARCOLACTICUM**

ACIDUM DL-MALICUM (*Äpfelsäure*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Hepar comp. Heel

ACIDUM NITRICUM (*Salpetersäure*)

enthalten in Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N, Horneel LT ad us. vet.

ACIDUM OROTICUM MONOHYDRICUM (*Acidum oroticum, Molkensäure*)

enthalten in Hepar comp. Heel

ACIDUM PHOSPHORICUM (*Phosphorsäure*)

enthalten in Cerebrum compositum NM, Cutis compositum N

ACIDUM PICRINICUM (*Pikrinsäure*)

enthalten in Discus compositum LT ad us. vet.

ACIDUM SARCOLACTICUM (*Acidum L(+)-lacticum*)
enthalten in Ubichinon compositum ad us. vet.

ACIDUM SILICICUM (*Silicea*)
enthalten in Discus compositum LT ad us. vet.

ACIDUM SUCCINICUM (*Bernsteinsäure*)
enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet.

ACIDUM SULFURICUM (*Schwefelsäure*)
enthalten in Adrisin ad us. vet.

ACIDUM THIOCTICUM ((\pm) -*alpha-Liponsäure, Thioktansäure*)
enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Discus compositum LT ad us. vet.,
Hepar comp. Heel, Ubichinon compositum ad us. vet., Zeel ad us. vet., Zeel LT ad us. vet.

ACONITUM NAPELLUS (*Eisenhut*)
enthalten in Cerebrum compositum NM, Echinacea compositum ad us. vet.,
Spascupreel, Traumeel LT ad us. vet., Traumeel Gel ad us. vet.

ADENOSINUM TRIPHOSPHORICUM (*Adenosintriphosphorsäure, ATP*)
enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Ubichinon compositum ad us. vet.

AESCULUS HIPPOCASTANUM (*Rosskastanie*)
enthalten in Cerebrum compositum NM, Cutis compositum N, Discus compositum
LT ad us. vet.

AGARICUS (*Fliegenpilz*)
enthalten in Spascupreel

ALOE (*Aloe*)
enthalten in Veratrum-Homaccord ad us. vet.

ALUMINIUM OXYDATUM (*Tonerde*)
enthalten in Reneel NT

AMBRA GRISEA (*Grauer Amber*)
enthalten in Cerebrum compositum NM

AMMONIUM BROMATUM (*Ammoniumbromid*)
enthalten in Spascupreel

AMMONIUM CHLORATUM / A. MURIATICUM (*Ammoniumchlorid*)
enthalten in Discus compositum LT ad us. vet.

AMMONIUM BITUMINOSULFONICUM (*Ammoniumbituminosulfonat*)
enthalten in Cutis compositum N

ANACARDIUM siehe unter **SEMECARPUS ANACARDIUM**

ANAMIRTA COCCULUS (*Kockelskörner*)
enthalten in Cerebrum compositum NM

ANTHRACHINONUM (*Anthrachinon*)

enthalten in Ubichinon compositum ad us. vet.

APIS MELLIFICA (*Honigbiene*)

enthalten in Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N

APISINUM (*Bienengift*)

enthalten in Ovarium compositum ad us. vet., Solidago compositum ad us. vet.

AQUILEGIA VULGARIS (*Akelei*)

enthalten in Horneel LT ad us. vet., Ovarium compositum ad us. vet.

ARANEA DIADEMA / ARANEUS DIADEMATUS (*Kreuzspinne*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet., Ost.heel

ARCTIUM (*Klette*)

enthalten in Adrisin ad us. vet., Cutis compositum N

ARGENTUM METALLICUM (*Silber*)

enthalten in Discus compositum LT ad us. vet., Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N

ARGENTUM NITRICUM (*Silbernitrat*)

enthalten in Euphorbium compositum ad us. vet., Gastricumeel, Momordica compositum N, Mucosa compositum ad us. vet., Phosphor-Homaccord ad us. vet., Solidago compositum ad us. vet.

ARNICA MONTANA (*Bergwohlverleih*)

enthalten in Adrisin ad us. vet., Carbo compositum, Cerebrum compositum NM, Echinacea compositum ad us. vet., Traumeel LT ad us. vet., Traumeel Gel ad us. vet., Zeel ad us. vet., Zeel LT ad us. vet.

ARSENICUM ALBUM siehe unter **ACIDUM ARSENICOSUM**.

ASCLEPIAS TUBEROSA (*Knollige Seidenpflanze*)

enthalten in Ranunculus-Homaccord

ATROPA BELLA-DONNA (*Tollkirsche*)

enthalten in Belladonna-Homaccord ad us. vet., Bronheel ad us. vet., Carbo compositum, Mucosa compositum ad us. vet., Traumeel LT ad us. vet., Traumeel Gel ad us. vet.

ATROPINUM SULFURICUM (*Atropinsulfat*)

enthalten in Atropinum compositum ad us. vet., Spascupreel

AURUM METALLICUM (*Gold*)

enthalten in Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N

AVENA SATIVA (*Hafer*)

enthalten in Hepar comp. Heel, Nurexan ad us. vet.

BACTERIUM COLI-NOSODE / COLIBACILLINUM (*Escherichia coli-Nosode*)

enthalten in Mucosa compositum ad us. vet.

BAPTISIA (*Wilder Indigo*)

enthalten in Solidago compositum ad us. vet.

BARIUM OXALSUCCINICUM (*Bariumoxalsuccinat*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet.

BELLADONNA siehe unter **ATROPA BELLA-DONNA**

BELLIS PERENNIS (*Gänseblümchen*)

enthalten in Traumeel LT ad us. vet., Traumeel Gel ad us. vet.

BERBERIS VULGARIS (*Berberitze*)

enthalten in Berberis-Homaccord ad us. vet., Discus compositum LT ad us. vet., Reneel NT, Solidago compositum ad us. vet.

BETA VULGARIS SSP. VULGARIS VAR. CONDITIVA E RADICE (*Rote Rübe*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet.

BETULA ALBA (*Birke*)

enthalten in Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N

BRYONIA (CRETICA) (*Zaunrübe*)

enthalten in Atropinum compositum ad us. vet., Bronheel ad us. vet., Echinacea compositum ad us. vet., Nux vomica-Homaccord ad us. vet.

BUCCO (*Buccoblätter*)

enthalten in Solidago compositum ad us. vet.

CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI (*Innere weiße Teile der Austernschale*)

enthalten in Graphites-Homaccord, Hepar comp. Heel, Horneel LT ad us. vet.

CALCIUM FLUORATUM (*Kalziumfluorid*)

enthalten in Cutis compositum N, Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N

CALCIUM IODATUM (*Kalziumjodid*)

enthalten in Strumeel T, Strumeel Tropfen

CALCIUM PHOSPHORICUM (*Kalziumphosphat*)

enthalten in Discus compositum LT ad us. vet., Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet., Ost.heel

CALENDULA (OFFICINALIS) (*Ringelblume*)

enthalten in Traumeel LT ad us. vet., Traumeel Gel ad us. vet.

CALTHA PALUSTRIS (*Sumpfdotterblume*)

enthalten in Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N

CALVATIA GIGANTEA (*Bovist*)

enthalten in Ovarium compositum ad us. vet.

CANTHARIS siehe unter **LYTTA VESICATORIA**

CAPELLA BURSA-PASTORIS (*Hirtentäschel*)

enthalten in Horneel LT ad us. vet.

CAPSICUM ANNUUM (*Spanischer Pfeffer*)

enthalten in Solidago compositum ad us. vet.

CARBO VEGETABILIS (*Holzkohle*)

enthalten in Carbo compositum, Gastricumeel, Leptandra compositum, Momordica compositum N

CARDUUS MARIANUS siehe unter **SILYBUM MARIANUM**

CAUSTICUM HAHNEMANNI (*Ätzzstoff*)

enthalten in Causticum-Injeel S, Neralgo-Rhem-Injeel, Reneel NT

CEANOTHUS AMERICANUS (*Säckelblume*)

enthalten in Mucosa compositum ad us. vet.

CERIUM OXALICUM (*Cerium(III)-oxalat*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet.

CHAMOMILLA RECUTITA siehe unter **MATRICARIA RECUTITA**

CHELIDONIUM (MAJUS) (*Schöllkraut*)

enthalten in Carduus compositum ad us. vet., Hepar comp. Heel, Hepeel N

CHINA siehe unter **CINCHONA PUBESCENS**

CHONDRODENDRON (*Grieswurz*)

enthalten in Solidago compositum ad us. vet.

CIMICIFUGA RACEMOSA (*Wanzenkraut*)

enthalten in Discus compositum LT ad us. vet., Gelsemium-Homaccord

CINCHONA PUBESCENS (*Chinarinde*)

enthalten in Carduus compositum ad us. vet., Cerebrum compositum NM, Discus compositum LT ad us. vet., Hepar comp. Heel, Hepeel N

CITRULLUS COLOCYNTHIS (*Colocynthis, Koloquinte*)

enthalten in Atropinum compositum ad us. vet., Berberis-Homaccord ad us. vet., Carduus compositum ad us. vet., Discus compositum LT ad us. vet., Hepeel N, Neralgo-Rhem-Injeel, Nux vomica-Homaccord ad us. vet., Spascupreel

CLEMATIS (RECTA) (*Aufrechte Waldrebe*)

enthalten in Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N

COCCULUS siehe unter **ANAMIRTA COCCULUS**

COCHLEARIA OFFICINALIS (*Löffelkraut*)

enthalten in Oculoheel Augentropfen ad us. vet.

COENZYM A (*Coenzym A*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Discus compositum LT ad us. vet., Ubichinon compositum ad us. vet., Zeel ad us. vet., Zeel LT ad us. vet.

COFFEE ARABICA (*Arabischer Kaffee*)

enthalten in Nurexan ad us. vet.

COLCHICUM (AUTUMNALE) (*Herbstzeitlose*)

enthalten in Lithiumeel comp., Neralgo-Rhem-Injeel

COLIBACILLIN-NOSODE siehe unter **BACTERIUM COLI-NOSODE**

COLOCYNTHIS siehe unter **CITRULLUS COLOCYNTHIS**

CONDURANGO siehe **MARSDENIA CONDURANGO**

CONIUM (MACULATUM) (*Gefleckter Schierling*)

enthalten in Cerebrum compositum NM, Ubichinon compositum ad us. vet.

CONYZA CANADENSIS (*Kanadisches Berufskraut*)

enthalten in Horneel LT ad us. vet.

CORTISONUM ACETICUM (*Cortisonacetat*)

enthalten in Cutis compositum N

CRATAEGUS (*Weißdorn*)

enthalten in Cactus compositum ad us. vet., Cralonin

CUPRUM ACETICUM (*Kupferazetat*)

enthalten in Atropinum compositum ad us. vet., Discus compositum LT ad us. vet.

CUPRUM SULFURICUM (*Kupfersulfat*)

enthalten in Solidago compositum ad us. vet., Spascupreel

CYANOCOBALAMINUM (*Vitamin B₁₂*)

enthalten in Hepar comp. Heel.

CYCLAMEN PURPURASCENS / C. EUROPAEUM (*Alpenveilchen*)

enthalten in Horneel LT ad us. vet.

CYNARA SCOLYMUS (*Artischocke*)

enthalten in Hepar comp. Heel

CYPRIPEDIUM CALCEOLUS (PARVIFLORUM) VAR. PUBESCENS (*Frauenschuh*)

enthalten in Horneel LT ad us. vet., Ovarium compositum ad us. vet.

CYSTEINUM (*Cystein*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet.

DULCAMARA siehe unter **SOLANUM DULCAMARA**

ECHINACEA (ANGUSTIFOLIA) (*Schmalblättrige Kegelblume*)

enthalten in Belladonna-Homaccord ad us. vet., Echinacea compositum ad us. vet., Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N, Lachesis compositum N ad us. vet., Oculoheel Augentropfen ad us. vet., Traumeel LT ad us. vet., Traumeel Gel ad us. vet.

ECHINACEA PURPUREA (*Purpurrote Kegelblume*)

enthalten in Traumeel LT ad us. vet., Traumeel Gel ad us. vet.

EQUISETUM HIEMALE (*Winterschachtelhalm*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet., Solidago compositum ad us. vet.

EUPHORBIIUM (*Euphorbium*)

enthalten in Euphorbium compositum ad us. vet.

EUPHRASIA (*Augentrost*)

enthalten in Oculoheel Augentropfen ad us. vet.

EUSPONGIA OFFICINALIS (*Gerösteter Meerschwamm*)

enthalten in Strumeel T, Strumeel Tropfen

FERRUM JODATUM (*Eisenjodid*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet.

FERRUM METALLICUM (*Eisen*)

enthalten in Ferrum-Homaccord, Neralgo-Rhem-Injeel

FERRUM PHOSPHORICUM (*Eisenphosphat*)

enthalten in Ferrum-Homaccord, Lithiumeel comp.

FERRUM SESQUICHLORUM SOLUTUM (*Eisen(III)-chlorid*)

enthalten in Ferrum-Homaccord

FERRUM SULFURICUM (*Eisensulfat*)

enthalten in Ferrum-Homaccord

FILIPENDULA ULMARIA (*Mädesüß*)

enthalten in Ferrum-Homaccord, Neralgo-Rhem-Injeel

FUCUS VESICULOSUS (*Blasentang*)

enthalten in Strumeel T, Strumeel Tropfen

FUMARIA OFFICINALIS (*Erdrauch*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet.

GALIIUM ALBUM (*Labkraut*)

enthalten in Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N

GALIIUM APARINE (*Klebkraut*)

enthalten in Cutis compositum N, Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N, Ubichinon compositum ad us. vet.

GELSEMIUM SEMPERVIRENS (*Wilder Jasmin*)

enthalten in Cerebrum compositum NM, Gelsemium-Homaccord, Spascupreel

GENTIANA LUTEA (*Gelber Enzian*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet.

GERANIUM ROBERTIANUM (*Ruprechtskraut*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet.

GLYOXALUM (*Oxalaldehyd*)

enthalten in Glyoxal compositum

GNAPHALIUM POLYCEPHALUM (*Vielköpfiges Ruhrkraut*)

enthalten in Discus compositum LT ad us. vet., Neralgo-Rhem-Injeel

GRAPHITES (*Reißblei*)

enthalten in Adrisin ad us. vet., Graphites-Homaccord

HAMAMELIS VIRGINIANA (*Virginischer Zauberstrauch*)

enthalten in Traumeel LT ad us. vet., Traumeel Gel ad us. vet.

HEDERA HELIX (*Efeu*)

enthalten in Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N

HEKLA LAVA (*Lava vom Hekla-Vulkan*)

enthalten in Ost.heel

HEPAR SULFURIS (*Kalkschwefelleber*)

enthalten in Cantharis compositum ad us. vet., Coenzyme compositum ad us. vet., Euphorbium compositum ad us. vet., Solidago compositum ad us. vet., Traumeel Gel ad us. vet., Traumeel LT ad us. vet.

HISTAMIN / HISTAMINUM / HISTAMINICUM (Histamin)

enthalten in Adrisin ad us. vet., Hepar comp. Heel, Histamin-Injeel, Ubichinon compositum ad us. vet.

HYDRARGYRUM BICHLORATUM / MERCURIUS SUBLIMATUS CORROSIVUS

(*Quecksilber(II)-chlorid*)

enthalten in Echinacea compositum ad us. vet., Solidago compositum ad us. vet.

HYDRARGYRUM BIODATUM (*Quecksilberjodid*)

enthalten in Euphorbium compositum ad us. vet.

HYDRARGYRUM OXYDATUM RUBRUM (*Rotes Quecksilberoxid*)

enthalten in Discus compositum LT ad us. vet., Ost.heel

HYDRASTIS (CANADENSIS) (*Kanadische Gelbwurz*)

enthalten in Mucosa compositum ad us. vet., Ovarium compositum ad us. vet., Ubichinon compositum ad us. vet.

HYDROCHINONUM (*1,4-Benzoldiol*)

enthalten in Ubichinon compositum ad us. vet.

HYOSCYAMUS NIGER (*Bilsenkraut*)

enthalten in Bronheel ad us. vet., Cerebrum compositum NM

HYPERICUM PERFORATUM (*Johanniskraut*)

enthalten in Traumeel LT ad us. vet., Traumeel Gel ad us. vet.

HYPOPHYSIS SUIS (*Hypophyse*)

enthalten in Hypophysis suis-Injeel, Hypophysis suis-Injeel forte, Ovarium compositum ad us. vet.

IGNATIA siehe unter **STRYCHNOS IGNATII**

IPECACUANHA siehe unter **PSYCHOTRIA IPECACUANHA**

JODUM (*Jod*)

enthalten in Momordica compositum N

JUGLANS (*Walnuss*)

enthalten in Lymphomyosot (Tabl.).

JUNIPERUS COMMUNIS (*Wacholder*)

enthalten in Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N

JUNIPERUS SABINA (*Sadebaum*)

enthalten in Lachesis compositum N ad us. vet.

KALIUM BICHROMICUM (*Kaliumdichromat*)

enthalten in Cerebrum compositum NM, Mucosa compositum ad us. vet.

KALIUM CARBONICUM (*Kaliumkarbonat*)

enthalten in Cactus compositum ad us. vet., Cralonin, Cralonin Tropfen, Discus compositum LT ad us. vet.

KALIUM IODATUM (*Kaliumjodid*)

enthalten in Ost.heel

KALIUM PHOSPHORICUM (*Kaliumphosphat*)

enthalten in Cerebrum compositum NM

KREOSOTUM (*Buchenholzteerkreosot*)

enthalten in Bronheel ad us. vet., Mucosa compositum ad us. vet., Ovarium compositum ad us. vet.

LACHESIS (MUTUS) (*Buschmeister*)

enthalten in Carbo compositum, Echinacea compositum ad us. vet., Lachesis compositum N ad us. vet., Mucosa compositum ad us. vet., Ovarium compositum ad us. vet.

LEDUM PALUSTRE (*Sumpforst*)

enthalten in Adrisin ad us. vet., Cutis compositum N, Discus compositum LT ad us. vet.

LEVOTHYROXINUM (*Schilddrüsenhormon*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet.

LILIUM LANCIFOLIUM (*Tigerlilie*)
enthalten in Ovarium compositum ad us. vet.

LITHIUM BENZOICUM (*Lithiumbenzoat*)
enthalten in Neralgo-Rhem-Injeel

LITHIUM CARBONICUM (*Lithiumkarbonat*)
enthalten in Lithiumeel comp.

LOBARIA PULMONARIA (*Lungenflechte*)
enthalten in Bronheel ad us. vet.

LOBELIA INFLATA (*Aufgeblasene Lobelie*)
enthalten in Bronheel ad us. vet.

LUFFA OPERCULATA (*Luffaschwamm*)
enthalten in Euphorbium compositum ad us. vet.

LYCOPodium (CLAVATUM) (*Bärlapp*)
enthalten in Adrisin ad us. vet., Carduus compositum ad us. vet., Hepar comp. Heel, Hepeel N, Lycopodium-Injeel S, Momordica compositum N, Nux vomica-Homaccord ad us. vet.

LYTTA VESICATORIA (*Spanische Fliege*)
enthalten in Atropinum compositum ad us. vet., Cantharis compositum ad us. vet., Reneel NT, Solidago compositum ad us. vet.

MAGNESIUM GLUCONICUM (Magnesiumgluconat)
enthalten in Ubichinon compositum ad us. vet.

MAGNESIUM OROTICUM (*Magnesiumorotat*)
enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet.

MAGNESIUM PHOSPHORICUM (*Magnesiumphosphat*)
enthalten in Cerebrum compositum NM, Ovarium compositum ad us. vet., Spascupreel

MAJORANA siehe unter **ORIGANUM MAJORANA**

MANDRAGORA E RADICE SICCATA (*Alraunenwurzel*)
enthalten in Momordica compositum N, Mucosa compositum ad us. vet.

MANGANUM PHOSPHORICUM (*Manganphosphat*)
enthalten in Cerebrum compositum NM, Coenzyme compositum ad us. vet., Ubichinon compositum ad us. vet.

MARSDENIA CUNDURANGO / CONDURANGO (*Kondurangorinde*)
enthalten in Mucosa compositum ad us. vet.

MATRICARIA RECUTITA (*Kamille*)
enthalten in Chamomilla-Injeel, Spascupreel, Traumeel LT ad us. vet., Traumeel Gel ad us. vet.

MELILOTUS OFFICINALIS (*Steinklee*)

enthalten in Carbo compositum

MERCURIUS BIJODATUS RUBRUM siehe unter **HYDRARGYRUM BIJODATUM**

MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI (*Gemenge, enthält im wesentlichen Mercurioamidonitrat*)

enthalten in Cantharis compositum ad us. vet., Cutis compositum N, Momordica compositum N, Ovarium compositum ad us. vet., Traumeel T ad us. vet., Traumeel Gel ad us. vet.

MERCURIUS SUBLIMATUS CORROSIVUS siehe unter **HYDRARGYRUM BICHLORATUM**

METHYLGLYOXALUM (*Aldehyd der Brenztraubensäure*)

enthalten in Glyoxal compositum

MOMORDICA BALSAMINA (*Balsamapfel*)

enthalten in Momordica compositum N, Mucosa compositum ad us. vet.

MYOSOTIS ARVENSIS (*Vergissmeinnicht*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet.

MYRISTICA FRAGRANS (*Muskatnuss*)

enthalten in Carduus compositum ad us. vet., Horneel LT ad us. vet.

NADIDUM, NADID (*Nicotinamid-adenin-dinucleotid, NAD*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Discus compositum LT ad us. vet., Ubichinon compositum ad us. vet., Zeel ad us. vet., Zeel LT ad us. vet.

NAPHTHOCHINONUM (*Naphthochinon*)

enthalten in Ubichinon compositum ad us. vet.

NASTURTIUM OFFICINALE (*Brunnenkresse*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet.

NATRIUM CARBONICUM (*Natriumkarbonat*)

enthalten in Lithiumeel comp.

NATRIUM DIETHYLOXALACETICUM (*Natriumoxalazetat*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Cutis compositum N, Discus compositum LT ad us. vet., Hepar comp. Heel, Mucosa compositum ad us. vet., Ubichinon compositum ad us. vet., Zeel ad us. vet., Zeel LT ad us. vet.

NATRIUM OXALACETICUM siehe unter **NATRIUM DIETHYLOXALACETICUM**

NATRIUM PYRUVICUM (*Natriumpyruvat*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Solidago compositum ad us. vet.

NATRIUM RIBOFLAVINUM PHOSPHORICUM

(*Riboflavin-5'-phosphat, Vit. B₂*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Discus compositum LT ad us. vet., Ubichinon compositum ad us. vet.

NATRIUM SULFURICUM (*Natriumsulfat*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet., Ost.heel

NICCOLUM METALLICUM (*Nickel*)

enthalten in Leptandra compositum

NICOTINAMIDUM (*Nicotinamid*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Discus compositum LT ad us. vet., Ubichinon compositum ad us. vet.

NITROGLYCERINUM (*Nitroglyzerin*)

enthalten in Cactus compositum ad us. vet.

NUX MOSCHATA siehe unter **MYRISTICA FRAGRANS**

NUX VOMICA siehe unter **STRYCHNOS NUX-VOMICA**

OLEUM TEREBINTHINAE siehe unter **TEREBINTHINA LARICINA**

ONONIS SPINOSA (*Hauhechel*)

enthalten in Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N

ORIGANUM MAJORANA (*Majoran*)

enthalten in Horneel LT ad us. vet.

ORTHOSIPHON ARISTATUS E FOLIIS SIC. (*Katzenbart*)

enthalten in Solidago compositum ad us. vet.

OXALIS ACETOSELLA (*Sauerklee*)

enthalten in Mucosa compositum ad us. vet.

PARA-BENZOCHINONUM (*Para-Benzochinon*)

enthalten in Para-Benzochinon-Injeel forte, Ubichinon compositum ad us. vet.

PARIS QUADRIFOLIA (*Einbeere*)

enthalten in Phosphor-Homaccord ad us. vet.

PASSIFLORA INCARNATA (*Passionsblume*)

enthalten in Spascupreel, Nurexan ad us. vet.

PHOSPHORUS (*Phosphor*)

enthalten in Carduus compositum ad us. vet., Echinacea compositum ad us. vet., Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N, Hepeel N, Leptandra compositum, Mucosa compositum ad us. vet., Phosphor-Homaccord ad us. vet.

PICRAMMA EXCELSA / QUASSIA AMARA (*Bitterholz*)

enthalten in Leptandra compositum

PILOCARPUS (*Jaborandiblätter*)

enthalten in Oculoheel Augentropfen ad us. vet.

PINUS SYLVESTRIS (*Kiefer*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet.

PIX LIQUIDA (*Holzteer*)

enthalten in Adrisin ad us. vet.

PLUMBUM ACETICUM (*Bleiazetat*)

enthalten in Reneel NT

PODOPHYLLUM PELTATUM (*Maiapfel*)

enthalten in Leptandra compositum, Momordica compositum N, Ubichinon compositum ad us. vet.

POTENTILLA ERECTA (*Blutwurz*)

enthalten in Veratrum-Homaccord ad us. vet.

PSEUDOGNAPHALIUM OBTUSIFOLIUM EX HERBA RECENT. siehe unter **GNAPHALIUM POLYCEPHALUM**

PSYCHOTRIA IPECACUANHA (*Ipecacuanha, Brechwurzel*)

enthalten in Bronheel ad us. vet., Mucosa compositum ad us. vet., Ovarium compositum ad us. vet.

PULSATILLA (PRATENSIS) (*Kuhschelle*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Discus compositum LT ad us. vet., Euphorbium compositum ad us. vet., Gastricumeel, Horneel LT ad us. vet., Lachesis compositum N ad us. vet., Mucosa compositum ad us. vet., Ovarium compositum ad us. vet.

PYRIDOXINUM HYDROCHLORICUM (*Pyridoxinhydrochlorid, Vit. B₆*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Discus compositum LT ad us. vet., Ubichinon compositum ad us. vet.

PYROGENIUM-NOSODE (*Autolysiertes Fleisch*)

enthalten in Lachesis compositum N ad us. vet.

RANUNCULUS BULBOSUS (*Knollenhahnenfuß*)

enthalten in Discus compositum LT ad us. vet., Ranunculus-Homaccord

RHEUM (*Rhabarber*)

enthalten in Veratrum-Homaccord ad us. vet.

RHODODENDRON (*Alpenrose*)

enthalten in Rhododendron-Injeel

RHUS TOXICODENDRON (*Giftsumach*)

enthalten in Gelsemium-Homaccord, Lithiumeel comp., Neralgo-Rhem-Injeel, Zeel ad us. vet., Zeel LT ad us. vet.

RUTA GRAVEOLENS (*Weinraute*)

enthalten in Cerebrum compositum NM

SANGUINARIA CANADENSIS (*Kanadische Blutwurzel*)

enthalten in Zeel ad us. vet., Zeel LT ad us. vet.

SARSAPARILLA siehe unter **SMILAX**

SCROPHULARIA NODOSA (*Knotige Braunwurzel*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet.

SECALE CORNUTUM (*Mutterkorn*)

enthalten in Discus compositum LT ad us. vet.

SEDUM ACRE (*Mauerpfeffer, Steinpfeffer*)

enthalten in Galium comp.-Heel ad us. vet.

SELENICEREUS GRANDIFLORUS (*Königin der Nacht*)

enthalten in Cactus compositum ad us. vet.

SELENIUM (*Selen*)

enthalten in Adrisin ad us. vet., Cerebrum compositum NM, Cutis compositum N

SEMECARPUS ANACARDIUM (*Malakkanuss*)

enthalten in Cerebrum compositum NM, Mucosa compositum ad us. vet.

SEMPERVIVUM TECTORUM (*Hauswurz*)

enthalten in Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N

SENECIO NEMORENSIS (*Kreuzkraut*)

enthalten in Horneel LT ad us. vet.

SEPIA OFFICINALIS (*Tintenfisch*)

enthalten in Discus compositum LT ad us. vet., Horneel LT ad us. vet., Ovarium compositum ad us. vet.

SERENOA REPENS (*Sabal serrulatum, Sägepalme*)

enthalten in Reneel NT

SILICEA siehe unter **ACIDUM SILICICUM**

SILYBUM MARIANUM (*Carduus marianus, Mariendistel*)

enthalten in Carduus compositum ad us. vet., Hepar comp. Heel, Hepeel N

SINUSITIS-NOSODE (*Sinusitis-Nosode*)

enthalten in Euphorbium compositum ad us. vet.

SMILAX (*Sarsaparille, Stechwinde*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet., Solidago compositum ad us. vet.

SOLANUM DULCAMARA (*Bittersüß*)

enthalten in Zeel ad us. vet.

SOLIDAGO VIRGAUREA (*Goldrute*)

enthalten in Solidago compositum ad us. vet.

SPIGELIA (ANTHELMIA) (*Wurmkraut*)

enthalten in Cactus compositum ad us. vet., Cralonin, Cralonin Tropfen

STIBIUM SULFURATUM NIGRUM (*Schwarzer Spießglanz*)

enthalten in Adrisin ad us. vet., Gastricummeel

STILLINGIA SYLVATICA (*Stillingie*)

enthalten in Ost.heel

STRYCHNOS IGNATII (*Ignatiusbohne*)

enthalten in Adrisin ad us. vet., Cerebrum compositum NM, Cutis compositum N, Horneel LT ad us. vet.

STRYCHNOS NUX-VOMICA (*Nux vomica, Brechnuss*)

enthalten in Gastricummeel, Lithiummeel comp., Mucosa compositum ad us. vet., Nux vomica-Homaccord ad us. vet.

SUIS-BESTANDTEILE

enthalten in Cerebrum compositum NM, Cutis compositum N, Discus compositum LT ad us. vet., Euphorbium compositum ad us. vet., Glandula suprarenalis, Glandula thyreoidea suis-Injeel, Hepar comp. Heel, Mucosa compositum ad us. vet., Ovarium compositum ad us. vet., Pankreas suis-Injeel, Solidago compositum ad us. vet., Zeel ad us. vet., Zeel LT ad us. vet.

SULFUR (*Schwefel*)

enthalten in Adrisin ad us. vet., Cerebrum compositum NM, Coenzyme compositum ad us. vet., Cutis compositum N, Discus compositum LT ad us. vet., Echinacea compositum ad us. vet., Echinacea compositum SN, Engystol ad us. vet., Hepar comp. Heel, Mucosa compositum ad us. vet., Ubichinon compositum ad us. vet., Zeel ad us. vet., Zeel LT ad us. vet.

SYMPHYTUM OFFICINALE (E RADICE) (*Beinwell*)

enthalten in Traumeel LT ad us. vet., Traumeel T ad us. vet., Traumeel Gel ad us. vet., Zeel ad us. vet.

SYZYGIIUM CUMINI (*Jambulbaum*)

enthalten in Syzygium jambolanum-Injeel forte

TARAXACUM OFFICINALE (*Löwenzahn*)

enthalten in Hepar comp. Heel

TEREBINTHINA LARICINA (*Terpentinöl*)

enthalten in Solidago compositum ad us. vet.

TELLURIUM METALLICUM (*Metallisches Tellur*)

enthalten in Adrisin ad us. vet.

TEUCRIUM SCORODONIA (*Gamander*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet.

THALLIUM SULFURICUM (*Thalliumsulfat*)

enthalten in Cutis compositum N

THIAMINUM HYDROCHLORICUM (*Thiaminhydrochlorid, Vit. B₁*)

enthalten in Coenzyme compositum ad us. vet., Discus compositum LT ad us. vet., Ubichinon compositum ad us. vet.

THUJA OCCIDENTALIS (*Lebensbaum*)

enthalten in Adrisin ad us. vet., Cerebrum compositum NM, Cutis compositum N, Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N

TOXICODENDRON QUERCIFOLIUM siehe unter **RHUS TOXICODENDRON**

TRICHINOYLUM (*Trichinoyloctahydrat*)

enthalten in Ubichinon compositum ad us. vet.

UBIDECARENONUM, COENZYM Q10 (*Ubichinon*)

enthalten in Ubichinon compositum ad us. vet.

URTICA (URENS) (*Kleine Brennnessel*)

enthalten in Cutis compositum N, Galium comp.-Heel ad us. vet., Galium-Heel N

VACCINIUM MYRTILLUS (*Heidelbeere*)

enthalten in Ubichinon compositum ad us. vet.

VERATRUM ALBUM (*Weißer Nieswurz*)

enthalten in Atropinum compositum ad us. vet., Berberis-Homaccord ad us. vet., Carduus compositum ad us. vet., Hepar comp. Heel, Momordica compositum N, Mucosa compositum ad us. vet., Spascupreel, Veratrum-Homaccord ad us. vet.

VERONICA OFFICINALIS (*Ehrenpreis*)

enthalten in Lymphomyosot, Lymphomyosot N, Lyphosot ad us. vet.

VERONICASTRUM VIRGINICUM (*Virginischer Ehrenpreis*)

enthalten in Leptandra compositum

VIBURNUM OPULUS (*Schneeball*)

enthalten in Horneel LT ad us. vet.

VINCETOXICUM E CINERE (*Schwalbenwurz*)

enthalten in Engystol ad us. vet.

VINCETOXICUM HIRUNDINARIA (*Schwalbenwurz*)

enthalten in Engystol ad us. vet.

ZINCUM ISOVALERIANICUM (*Zinkvalerianat*)

enthalten in Nurexan ad us. vet.

ZINCUM METALLICUM (*Zink*)

enthalten in Discus compositum LT ad us. vet.

Ichtho Vet®: Tiermedizinische Intensiv-Pflege für Haut und Fell

Produktübersicht

Für Kleintiere

Ichtho Vet® Derma-Gel ist ein Pflegeprodukt für Kleintiere, die unter feuchten Hautirritationen und Juckreiz leiden. Das cortison- & antibiotikafreie Gel wirkt hautberuhigend und juckreizlindernd und unterstützt die natürliche Hautregeneration. Soweit von Ihrem Tierarzt nicht anders empfohlen, Ichtho Vet Derma-Gel ein- bis zweimal täglich direkt auf die Haut auftragen.

Packung mit 50 g Tube. PZN: 11870170

Ichtho Vet® Derma-Creme ist für Tiere geeignet, die unter trockenen, rissigen und schuppigen Hautirritationen leiden. Die cortison- & antibiotikafreie Creme erleichtert das Ablösen von Schuppen und Krusten, wirkt hautberuhigend, feuchtigkeitsspendend und rückfettend. Falls vom Tierarzt nicht anders empfohlen, wird die Creme ein- bis zweimal täglich angewendet.

Packung mit 50 g Tube. PZN: 11870129

Ichtho Vet® Derma-Shampoo eignet sich für die tägliche Reinigung und Pflege von Haut und Fell bei Kleintieren. Die unterstützende Intensiv-Pflege reinigt Haut und Fell schonend von Schmutz, Schuppen und Krusten und entfernt dabei auch juckreizauslösende Substanzen (Allergene). Ichtho Vet Derma-Shampoo eignet sich ideal vor der Anwendung von **Ichtho Vet® Derma-Creme** und **Ichtho Vet® Derma-Gel**.

250 ml Flasche. PZN: 11870170

Für Pferde

Ichtho Vet® Sommer und Fessel-Gel ist eine Intensiv-Pflege für Pferde, die unter feuchten Hautirritationen und Juckreiz leiden. Das cortison- & antibiotikafreie Gel wirkt hautberuhigend und juckreizlindernd und unterstützt die natürliche Hautregeneration. Außerdem verfügt es aufgrund seines Geruchs über einen mückenabwehrenden Effekt.

Damit das Fell und Langhaar ansehnlich bleiben, empfiehlt es sich, das Gel schon beim ersten Scheuern, z.B. zu Beginn der Mückensaison, anzuwenden. Auch bei nässenden Hautentzündungen in der Fesselbeuge ist das Gel sehr gut geeignet. Soweit von Ihrem Tierarzt nicht anders empfohlen, das Gel ein- bis zweimal täglich direkt auf die Haut auftragen.

Flasche mit 250 ml Gel. PZN: 11870158

Ichtho Vet® Derma-Creme ist für Pferde geeignet, die unter trockenen, rissigen und schuppigen Hautirritationen leiden. Die cortison- & antibiotikafreie Creme erleichtert das Ablösen von Schuppen und Krusten, wirkt hautberuhigend, feuchtigkeitsspendend und rückfettend. Falls vom Tierarzt nicht anders empfohlen, wird die Creme ein- bis zweimal täglich aufgetragen.

2 Packungen mit je 50 g Tube. PZN: 11870164

Ichtho Vet® Shampoo speziell für die tägliche Reinigung und Pflege von strapazierter Pferdehaut und Fell. Die unterstützende Intensiv-Pflege reinigt Haut und Fell schonend von Schmutz, Schuppen und Krusten und entfernt dabei auch juckreizauslösende Substanzen (Allergene). Ichtho Vet Shampoo ist frei von Duftstoffen und Alkohol und eignet sich ideal vor der Anwendung von **Ichtho Vet® Derma-Creme** und **Ichtho Vet® Sommer und Fessel-Gel**.

250 ml Flasche. PZN: 11870141

Die Produkte sind dopingfrei, ohne Wartezeiten und sehr gut verträglich.

**Mehr über die Ichtho Vet® Intensivpflege erfahren Sie unter:
www.vetepedia.de/ichthovet/**

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Straße 2-4, 76532 Baden-Baden
www.vetepedia.de • www.heel.de
vetmed@heel.de

V0723421