

**Gebrauchsinformation,
bitte sorgfältig lesen!**

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie folgende Gebrauchsinformation aufmerksam, weil sie wichtige Informationen darüber enthält, was bei der Anwendung dieses Arzneimittels zu beachten ist. Wenden Sie sich bei Fragen bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

**Helleborus foetidus D3 aquos.
Helleborus foetidus D4 aquos.
Helleborus foetidus D5 aquos.
Helleborus foetidus D6 aquos.**

**Homöopathisches Arzneimittel der
anthroposophischen Therapierichtung.**

Zusammensetzung

1 ml flüssige Verdünnung zur Injektion (1 Ampulle) enthält folgende Wirkstoffe:

Helleborus foetidus	0,5 ml Flos rec. Dil. (Ph. Eur. Vorschrift 1.3.1)	0,5 ml Folium et Radix rec. Dil. (Ph. Eur. Vorschrift 1.3.1)	Gemeinsam potenziert nach Ph. Eur. Vorschrift 5.1.2 über Anzahl der Potenzstufen
D3 aquos.	D3 aquos.	D3 aquos.	3
D4 aquos.	D4 aquos.	D4 aquos.	4
D5 aquos.	D5 aquos.	D5 aquos.	5
D6 aquos.	D6 aquos.	D6 aquos.	6



Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Darreichungsform und Inhalt

Flüssige Verdünnung zur Injektion.
Originalpackung (OP) 8 Ampullen zu 1 ml.
Großpackung (GP) 50 Ampullen zu 1 ml.

Helixor Heilmittel GmbH

**Fischermühle 1
72348 Rosenfeld
Telefon: 07428 935-0
Fax: 07428 935-102 oder 935-112
E-Mail: mail@helixor.de
Internet: www.helixor.de**

Registriertes homöopathisches Arzneimittel der anthroposophischen Therapierichtung, daher ohne Angabe einer therapeutischen Indikation. Dauern die Krankheitssymptome während der Anwendung an, so ist medizinischer Rat einzuholen.

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.

Helleborus foetidus D3 aquos.: Pro Tag darf nicht mehr als eine Ampulle des Arzneimittels angewendet werden.

Warnhinweise

Entfällt.

Art der Anwendung

Zur subkutanen Injektion. Angebrochene Ampullen dürfen für eine spätere Anwendung nicht aufbewahrt werden.

Dauer der Anwendung

Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt.

Nebenwirkungen

Bei D3 bis D6 können an der Einstichstelle lokale Rötungen mit Juckreiz auftreten. In diesem Fall ist das Arzneimittel abzusetzen und ein Arzt zu 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 über:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3
53175 Bonn
Website: <http://www.bfarm.de>

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Wie ist Helleborus foetidus D3 – D6 aquos. aufzubewahren?

Arzneimittel sollen unzugänglich für Kinder aufbewahrt werden!

Nach Ablauf des Verfalldatums, das jeder Ampulle und jeder Ampullenschachtel aufgedruckt ist, soll das Arzneimittel nicht mehr verwendet werden.

Aufbewahrungsbedingungen

In der Originalpackung und nicht über 25 °C lagern.

Reg.-Nr. Helleborus foetidus D3 aquos.: 31170.00.00
Reg.-Nr. Helleborus foetidus D4 aquos.: 31171.00.00
Reg.-Nr. Helleborus foetidus D5 aquos.: 31172.00.00
Reg.-Nr. Helleborus foetidus D6 aquos.: 31173.00.00

Apothekenpflichtig

Stand der Information: 01/2019

Mat59291000
V5_06/2019

