



# Prostata suis-Injeel® forte

---

Flüssige Verdünnung zur Injektion  
Homöopathisches Arzneimittel

**Zusammensetzung:** 1 Ampulle zu 1,1 ml (= 1,1 g) enthält: Arzneilich wirksame Bestandteile: Prostata suis Dil. D8 (HAB, Vorschrift 42a) 0,275 g; Prostata suis Dil. D12 (HAB, Vorschrift 42a) 0,275 g; Prostata suis Dil. D30 (HAB, Vorschrift 42a) 0,275 g; Prostata suis Dil. D200 (HAB, Vorschrift 42a) 0,275 g.

Gemeinsam potenziert über die letzten 3 Stufen gemäß HAB.  
Sonstiger Bestandteil: Natriumchlorid.

Flüssige Verdünnung zur Injektion  
10, 100 Ampullen (Klinikpackung) zu 1,1 ml

**Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4  
DE-76532 Baden-Baden  
Telefon: 07221-50100  
Telefax: 07221-501690

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 und Warnhinweise:**

Keine.



**-Heel**

---





9420/0000003311B/5000

DE

**Wechselwirkungen:**

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.

**Dosierungsanleitung, Art und Dauer 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.

Auch homöopathische Arzneimittel sollten ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit angewendet werden.

**Nebenwirkungen:** 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 beobachten, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

**Hinweis und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:** Das Verfalldatum dieser Packung ist auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum!

**Stand der Information:** 12/2005  
**-Heel**