



Folleto de Información al Paciente

071509/5006/CL



Mucosa compositum



Solución Inyectable

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

Reg. I.S.P. N° H-1141

Medicamento Hecho en Alemania

Composición: Cada ampolla de 2,2 mL de solución inyectable contiene: Mucosa nasalis suis D8; Mucosa oris suis D8; Mucosa pulmonis suis D8; Mucosa oculi suis D8; Mucosa vesicae felleae D8; Mucosa pylori suis D8; Mucosa duodeni suis D8; Mucosa oesophagi suis D8; Mucosa jejuni suis D8; Mucosa ilei suis D8; Mucosa coli suis D8; Mucosa recti suis D8; Mucosa ductus choledochi suis D8; Ventriculus suis D8; Tunica mucosa vesicae urinariae suis D8; Pancreas suis D10; Argentum nitricum D6; Atropa belladonna D10; Oxalis acetosella D6; Semecarpus anacardium D6; Phosphorus D8; Lachesis mutus D10; Cephaelis ipecacuana D8; Strychnos nux-vomica D13; Veratrum album D4; Pulsatilla pratensis D6; Kreosotum D10; Sulfur D8; Natrium diethyloxalaceticum D8; Bacterium coli-Nosode D28; Marsdenia cundurango D6; Kalium bichromicum D8; Hydrastis canadensis D4; Mandragora e radice siccato D10; Momordica balsamina D6; Ceanothus americanus D4 ana 22,0 mg. Excipientes: Cloruro de sodio, agua para preparaciones inyectables. Elaborado conforme a las normas Farmacopea Homeopática Alemana (HAB).

Indicación: Medicamento, propio de la terapia antihomotóxica, útil en afecciones de las membranas mucosas, principalmente respiratorias y digestivas.

Advertencias: Puede producirse una agravación inicial de los síntomas, lo cual es pasajero y no reviste mayor importancia. No use dosis mayores a las recomendadas no use el medicamento por más tiempo del recomendado. El uso en embarazo y lactancia deber realizarse con especial orientación médica.

Contraindicaciones: Antecedentes de alergia o hipersensibilidad a este producto o a alguno de sus componentes. No usar en niños menores de 12 años. No usar en personas con intolerancia a la proteína animal.



-Heel





Efectos secundarios: No se han descrito.

En caso de que Ud. experimente un efecto indeseable que en su opinión ha sido provocado o agravado por el uso de este medicamento, comuníquese a su médico o farmacéutico y solicite que sea reportado a la autoridad sanitaria.

Interacciones con otros medicamentos: Si bien no se han descrito, el efecto de un medicamento puede alterarse si se administra junto con otros. Evite administrarlo simultáneamente con otros medicamentos de uso oral. Ante cualquier duda consulte al médico o farmacéutico.

Modo de empleo: El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es una ampolla 1 a 3 veces por semana.

Vía de administración: intravenoso (i.v.), intramuscular (i.m.), subcutánea (s.c.)

Presentación: Estuche con 5 ampollas con 2,2 ml. de solución inyectable cada una.

Condiciones de almacenamiento: Almacenar a no más de 30 °C. Manténgase lejos del alcance de los niños. No usar después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin indicación médica

No recomiende este medicamento a otra persona

Venta bajo receta simple.

Medicamento Homeopático

Fabricado por y bajo licencia de:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

76532 Baden-Baden, Alemania

Importado y distribuido por:

Productos Farmacéuticos Heel Chile Ltda.

Encomenderos N° 260, piso 6, Las Condes - Santiago, Chile

Mayor información en: www.ispch.cl