



## **Gebrauchsinformation**

### **Mesenchym/Calcium carbonicum comp.**

Flüssige Verdünnung zur Injektion

Anthroposophisches Arzneimittel bei Stoffwechselerkrankungen

### **Anwendungsgebiete**

gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis.

Dazu gehören:

Anregung der Organtätigkeit bei Eiweißstoffwechselstörungen, insbesondere bei erhöhter Bereitschaft eine Allergie zu bekommen (allergische Diathese).

### **Gegenanzeigen:**

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen Spendertiereiweiß.

### **Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:**

Bei länger anhaltenden oder unklaren Beschwerden muss ein Arzt aufgesucht werden.

Beim Auftreten von Überempfindlichkeitsreaktionen auf Fremdeiweiß ist das Arzneimittel sofort abzusetzen und ein Arzt aufzusuchen.

Zur Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor. Es sollte deshalb bei Kindern unter 12 Jahren nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Wie alle Arzneimittel sollte Mesenchym/Calcium carbonicum comp. in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt oder Apotheker angewendet werden.

Dieses Arzneimittel enthält 35,1 mg Natrium (Hauptbestandteil von Kochsalz/Speisesalz) pro Ampulle. Dies entspricht 1,8 % der für einen Erwachsenen empfohlenen maximalen täglichen Natriumaufnahme mit der Nahrung.

### **Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:**

Keine bekannt.

### **Dosierung und Art der Anwendung:**

Soweit nicht anders verordnet, 1-mal wöchentlich bis 1-mal täglich 10 ml intramuskulär injizieren.

Die intramuskuläre Injektion des Arzneimittels sollte nicht von Ihnen selbst durchgeführt werden. Bitte wenden Sie sich zur Verabreichung des Arzneimittels an Ihren Arzt.

### **Dauer der Anwendung:**

Die Dauer der Behandlung von chronischen Krankheiten erfordert eine Absprache mit dem Arzt.

**Nebenwirkungen:**

Keine bekannt.

**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](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.

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

**Zusammensetzung:**

1 Ampulle enthält:

Wirkstoffe:

Cor bovis Gl Dil. D5 (HAB, Vs. 41c) 1,0 g

Hepar bovis Gl Dil. D5 (HAB, Vs. 41a) 1,0 g

Mesenchym bovis Gl Dil. D5 (HAB, Vs. 41b) 1,0 g

Pancreas suis Gl Dil. D5 (HAB, Vs. 41a) 1,0 g

Pulmo bovis Gl Dil. D5 (HAB, Vs. 41a) 1,0 g

Quercus robur/petraea e cortice cum Calcio carbonico Dil. D12 aquos. (HAB, SV 5b; Lösung = D6 hergestellt durch 5malige Potenzierung von Quercus robur/petraea e cortice, Decoctum Ø (HAB, Vs. 23a) mit gesättigter wässriger Lösung aus Calcium carbonicum e cinere Quercus) 1,0 g

Renes bovis Gl Dil. D5 (HAB, Vs. 41a) 1,0 g

(Die Wirkstoffe werden über die letzten zwei Stufen gemeinsam potenziert.)

Sonstige Bestandteile:

Natriumchlorid, Natriumhydrogencarbonat, Wasser für Injektionszwecke.

5 Ampullen mit je 10 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion

**Pharmazeutischer Unternehmer/Hersteller:**

WALA Heilmittel GmbH, 73085 Bad Boll/Eckwälden, DEUTSCHLAND

Tel. +49 (0)7164 930-181, Fax +49 (0)7164 930-297, [info@wala.de](mailto:info@wala.de)

Stand: 11/2023

---

**Öffnen der Ampulle:**

Brechampulle ohne Feile öffnen:

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



**Packungsgrößen:**

10 Ampullen (N1) à 1 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion

5 Ampullen (N1) à 10 ml Flüssige Verdünnung zur Injektion