Der Kassenarzt

Deutsches Ärztemagazin · Sonderdruck aus Heft 41, S. 72 (1988)

Zytoplasmatische Therapeutika im olympischen Einsatz

Zur Behandlung von Blessuren? Zur Therapie chronischer Prozesse? Zur unspezifischen Immunstimulation? Zur Leistungsstabilisierung? Organotherapeutika waren in Calgary im Einsatz und haben jetzt auch die Teilnehmer an den Olympischen Sommerspielen in Seoul begleitet. Der Mannschaftsarzt der bundesdeutschen Equipe, der Freiburger Leistungsmediziner Professor J. Keul, vertraut der zytoplasmatischen Therapie mit den Präparaten aus Ostfildern.

© Kassenarzt-Verlag GmbH Werrastraße 4 ' 6000 Frankfurt (Main) 90 Telefon 0 69 / 77 00 01 Redaktion Kastanienstraße 8–10 · Postfach 1920 4670 Lünen 1 Telefon 02306/57057-59

vitOrgan-Präparate im olympischen Einsatz.





Wir waren in Seoul

NeyChondrin®

Indikationen: Erkrankungen des Bewegungsapparates, der Wirbelsäule und Gelenke • Chondropathia patellae und Arthrosen • Osteochondrose; • Ischialgien und Neuritiden • Rheumatische Erkrankungen.

Zusammensetzung: NeyChondrin®-Sol: 15 mg einer Mischung steriler, nach dem Proteingehalt eingestellter, voll löslicher Organlysate tier. Ursprungs (Molekulargewicht < 1 Million) aus 1,5 mg Thymus fet., 0,75 mg Hypophyse, 0,75 mg Diencephalon, 0,45 mg Medulla spinal., 0,75 mg Gland. supranenal., 0,15 mg Testes juv., 1,2 mg Hepar, 1,5 mg Pancreas, 1,5 mg Musculi, 3,0 mg Columna vertebral. fet., 0,75 mg Articuli fet., 0,45 mg Ren, 1,5 mg Placenta, 0,75 mg Nucleus pulp.

NeyChondrin®-Dilutionen: Eine Packung NeyChondrin® pro inj. enthält: 5 Amp. (2 x Stärke I, 2 x Stärke II, 1 x Proteingeheine Verfahrensweisen hergestellte Mischung makromolekularer Organlysate tierischen Ursprungs (Molekulargewicht < 10⁶, n. d. Proteingehalt standardisiert) als wässerige. Dilutionen. Stärke I (D 12): 0,20 pg Thymus fet., 0,10 pg Hypophyse juv., 0,10 pg Diencephalon juv., 0,06 pg Medulla spinal. juv., 0,10 pg Gland. suprarenal. juv., 0,20 pg Testes holpspermat., 0,16 pg Hepar fet.; juv., 0,20 pg Pancreas fet.; juv.; 0,20 pg Muscull fet., 0,40 pg Columna vertebral. fet., 0,10 pg Articuli fet., 0,06 pg Ren fet.; juv., 0,20 pg Placenta mat., 0,10 pg Nucleus pulp. fet.

Stärke II (D 9) jew. ng; Stärke III (D 6) jew. μ g: 10,00 μ g Natriumdodecylsulfat; 15,00 μ g Natriumdodecylsulfat, 20,00 μ g Natriumdodecylsulfat.

NeyChondrin® »N«-Dilutionen: 1 OP enthält 3 Amp. St. I à 2 pg obiger Mischung und 4.00 pg Metenolonacetat, 5.00

pg Prednisolon-21-acetat, 40,00 pg Vitamin E-acetat, 8,00 pg Procain-HCl, gelöst in 2 ml physiol. NaCl-Lösung; 2 Amp. St. II: 2 ng obiger Mischung und 4,00 ng Metenolonacetat, 5,00 ng Prednisolon-21-acetat, 40,00 ng Vitamin E-acetat, 8,00 ng Procain-HCl, gelöst in 2 ml physiol. NaCl-Lösung.

Gegenanzeigen: Sind bisher keine bekannt.

Nebenwirkungen: Bei Beachtung der Dosierungsrichtlinien ist nicht mit Nebenreaktionen zu rechnen.
In Ausnahmefällen kann es bei allergisch disponierten oder
vorsensibilisierten Patienten unter der vorgeschlagenen
Dosierung zu Übelkeit, Pulsbeschleunigung oder einem
Beklemmungsgefühl kommen. Die Dosierung sollte dann
um 1-2 Konzentrationsstufen reduziert und nach
Verschwinden der Symptome erneut gesteigert werden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln: Sind bisher keine bekannt.

Packungsgrößen, Darreichungsformen und Preise (AVPr. m. MwSt.): NeyChondrin®-Sol DM 99,37 — 1 Vial à 15 mg m. Lösungsmittel 1 NeyChondrin®-Dilutionen DM 47,08 — 5 Amp. zu je 2 ml NeyChondrin®-N«-Dilutionen DM 61,75 — 5 Amp. zu je 2 ml

NeyTroph®

Indikationen: Zur Behandlung von Muskel- und Nervenerkrankungen.

Zusammensetzung: NeyTroph®-Sol: 15 mg einer Mischung steriler, nach dem Proteingehalt eingestellter, voll löslicher, Organlysate tier: Ursprungs (Molekularge-wicht <1 Million) aus: 6,00 mg Musculi juv., 3,00 mg Musculi fet, 3,00 mg Cor fet, 1,50 mg Thymus, 0,60 mg Medulla spinal., 0,30 mg Cortex cerebri, 0,30 mg Epiphyse, 0,30 mg Diencephalon.

NeyTroph®-Dilutionen: Eine Packung NeyTroph® pro inj. enthält: 5 Amp. (2 x Stärke I, 2 x Stärke II, 1 x Stärke III) zu je 2 ml nach homöopathischen Verfahrensweisen hergestellte Mischung makromolekularer Organlysate tierischen Ursprungs (Molekulargewicht <10⁶, n. d. Proteingehalt standardisiert) als wässerige Dilutionen. Stärke I (D12): 0,80 pg Musculi juv.; 0,40 pg Musculi fet.; 0,40 pg Cor fet.; 0,20 pg Thymus; 0,08 pg Medulla spinal.; 0,04 pg Cortex cerebri; 0,04 pg Epihyse; 0,04 pg Diencephalon; Stärke II (D 9) jew. ng.; Stärke III (D 6) jew. μg; 10,00 μg Natriumdodecylsulfat; 15,00 μg Natriumdodecylsulfat.

Gegenanzeigen: Sind bisher keine bekannt.

Nebenwirkungen: Bei Beachtung der Dosierungsrichtlinien ist nicht mit Nebenreaktionen zu rechnen.
In Ausnahmerfällen kann es bei allergisch disponierten oder
vorsensibilisierten Patienten unter der vorgeschlagenen
Dosierung zu Übelkeit, Pulsbeschleunigung oder einem
Beklemmungsgefühl kommen. Die Dosierung sollte dann
um 1-2 Konzentrationsstufen reduziert und nach
Verschwinden der Symptome erneut gesteigert werden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln: Sind bisher keine bekannt.

Packungsgrößen, Darreichungsformen und Preise (AVPr. m. MwSt.): NeyTroph®-Sol DM 99,37 – 1 Vial à 15 mg m. Lösungsmittel I. NeyTroph®-Dilutionen DM 46,20 – 6 Amp. zu je 2 ml.



vitOrgan Arzneimittel GmbH Postfach 4240 7302 Ostfildern 1 Tel. (0711) 44812-0