

Der Kassenarzt

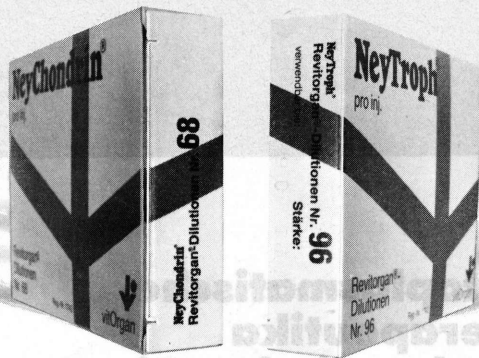
Deutsches Ärztemagazin · Sonderdruck aus Heft 41, S. 72 (1988)

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) 60
Telefon 0 69 / 77 00 01

Redaktion
Kastanienstraße 8-10 · Postfach 19 20
4670 Lünen 1
Telefon 0 23 06 / 5 70 57-59



Wir waren in Seoul dabei.

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 Organysate 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. suprarenal., 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 Articul. 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 Stärke III) zu je 2 ml nach homöopathischen Verfahrensweisen hergestellte Mischung makromolekularer Organysate tierischen Ursprungs (Molekulargewicht < 10⁶, n. d. Proteingehalt standardisiert) als wässrige, 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., 0,02 pg Testes ohne Spermat., 0,16 pg Hepar fet.; juv., 0,20 pg Pancreas fet.; juv., 0,20 pg Musculi fet., 0,40 pg Columna vertebral. fet., 0,10 pg Articul. 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. µg: 10,00 µg Natriumdodecylsulfat; 15,00 µg Natriumdodecylsulfat, 20,00 µg Natriumdodecylsulfat.

NeyChondrin®-N-Dilutionen: 1 OP enthält 3 Amp. St. I à 2 pg obiger Mischung und 4,00 pg Metenolonaacetat, 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 Metenolonaacetat, 5,00 pg 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 I
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, Organysate tier. Ursprungs (Molekulargewicht < 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 Organysate tierischen Ursprungs (Molekulargewicht < 10⁶, n. d. Proteingehalt standardisiert) als wässrige 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 Epiphyse; 0,04 pg Diencephalon; Stärke II (D 9) jew. ng.; Stärke III (D 6) jew. µg; 10,00 µg Natriumdodecylsulfat; 15,00 µg Natriumdodecylsulfat; 20,00 µg Natriumdodecylsulfat.

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.): 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