

Therapieleitfaden Allergie



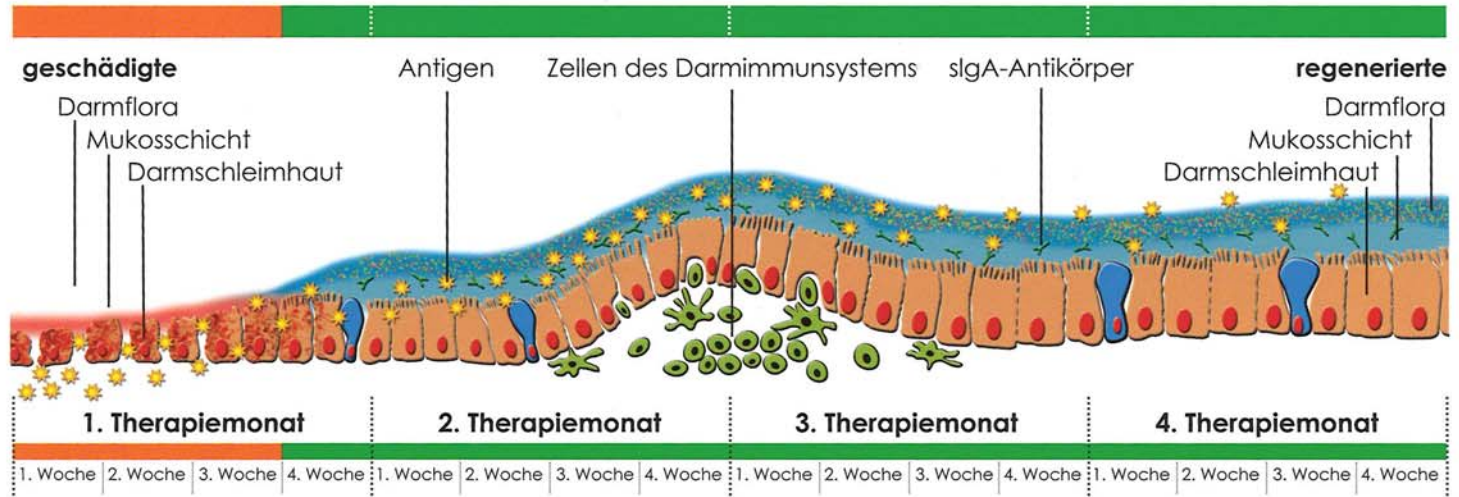
Colibiogen® inject
1 x 2 ml (i.m. oder i.v.)
alle 1-2 Tage

Colibiogen® und Synerga®

regenerieren die Allergenbarriere Schleimhaut und regulieren das Immunsystem durch die wirksamen Extrakte aus *Escherichia coli* Stamm Laves 1931



Synerga®
1 x 5 ml (1 Teelöffel)
täglich 1/2 Stunde vor dem Frühstück



**Möchten Sie mehr über die Therapie mit Colibiogen® und Synerga® erfahren?
Rufen Sie uns an oder schreiben Sie uns!**

Laves-Arzneimittel GmbH

Barbarastraße 14 · 30952 Ronnenberg
Tel 0511 / 43 87 40 · Fax 0511 / 43 87 444
fachservice@laves-pharma.de · patientenservice@laves-pharma.de
www.laves-pharma.de

Colibiogen® inject Wirkstoff: Zellfreie Lösung aus lysierten *Escherichia coli*, Stamm Laves. **Zusammensetzung:** 1 ml enthält: Zellfreie Lösung aus $2,7 \times 10^8$ lysierten *Escherichia coli*, Stamm Laves. Andere Bestandteile: Natriumchlorid, Glukose, Aminosäuren, Wasser zu Injektionszwecken. **Anwendungsgebiete:** Vor, während und nach Chemotherapie; vor, während und nach Strahlentherapie; Radiogene Colitis; Magen-Darm-Erkrankungen mit spastischen Erscheinungen; bei endogener Belastung der Darmwand; schmerzhafte Divertikelkrankheit; Allergien: Heuschnupfen, Polymorphe Lichtdermatose; Neurodermitis. **Gegenanzeigen:** Es gibt Hinweise, dass in Einzelfällen bei Patienten mit Autoimmunthyreoiditis Überempfindlichkeitsreaktionen ausgelöst werden könnten. **Nebenwirkungen:** Nach Colibiogen®-Injektionen wurden sehr selten allergische Reaktionen vom Soforttyp aller Schweregrade beobachtet. Die klinische Symptomatik umfasste u.a.: Unverträglichkeitsreaktionen an der Injektionsstelle; Flush, Schwellung; Exantheme, insbesondere Urtikaria; Ventilationsstörungen bis zur Atemnot, Bronchospasmus, Asthma; gastro-intestinale Symptome wie Übelkeit, Durchfall; Kreislaufschwäche; anaphylaktische Reaktionen, in einem Fall Schock bei vorbestehender Autoimmunthyreoiditis. Vorübergehende Geschmacks- und Geruchsveränderungen traten vereinzelt auf. **Warnhinweise:** keine.

Synerga® Wirkstoff: Zellfreie Lösung aus lysierten *Escherichia coli* Stamm Laves. **Zusammensetzung:** 1 ml enthält: Zellfreie Lösung aus $2,3 \times 10^8$ lysierten *Escherichia coli* Stamm Laves, Lactose, Natriumchlorid, Glucose, Aminosäuren, 4,8% V/V Ethanol sowie gereinigtes Wasser. **Anwendungsgebiete:** Allergisch bedingtes Asthma; nutritiv bedingtes Asthma; Endogenes Ekzem; Polymorphe Lichtdermatose; intestinale Stoffwechsel- und Resorptionsstörungen **Gegenanzeigen:** Keine bekannt. Zur Anwendung von Synerga® während der Schwangerschaft und Stillzeit liegen keine Untersuchungen vor. **Nebenwirkungen:** Nebenwirkungen bei der Behandlung mit Synerga® sind bisher keine bekannt. **Warnhinweise:** Synerga® enthält 4,8 Vol-% Alkohol.