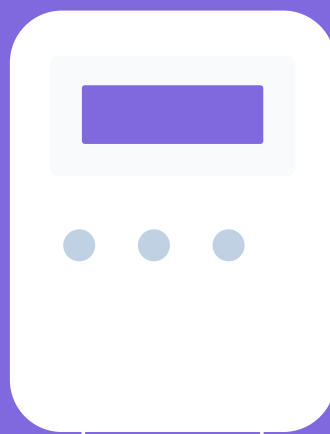


Axomera® bei saisonalen Allergiebeschwerden

Diese Information erklärt die ärztliche Einordnung von Axomera® bei Beschwerden im Zusammenhang mit saisonalen Allergien. Ob eine Anwendung in Ihrer persönlichen Situation infrage kommt, entscheidet die behandelnde Ärztin oder der behandelnde Arzt nach Gespräch, Untersuchung und gegebenenfalls weiterer Diagnostik.

Ärztlich begleitet. Individuell eingeordnet.

Axomera® ist ein CE-gekennzeichnetes Medizinprodukt der Klasse IIa für die ärztliche Anwendung. Es wird ausschließlich durch medizinisch geschultes Fachpersonal eingesetzt und ist keine Selbstanwendung.



Was ist Axomera®?

Das Behandlungssystem erzeugt ein kontrolliertes bioelektrisches Feld, das nach ärztlicher Planung gezielt am Behandlungsort eingesetzt wird. Dabei kommen feine Nadelelektroden zum Einsatz.

Was wird vorab besprochen?

Ihre Beschwerden, Ihre Krankengeschichte und bisherige Behandlungen. Die Praxis erläutert auch andere mögliche Behandlungen, Grenzen der Methode sowie die für Sie relevanten Anwendungshinweise.

Diese Broschüre beschreibt weder eine bestimmte Wirkung noch eine Erfolgs- oder Heilungsaussicht. Behandlungsverläufe und die Eignung der Anwendung sind individuell.

So kann ein Termin ablaufen

Die genaue Durchführung, Dauer sowie Anzahl und Abstand der Termine werden individuell festgelegt. Ein Orientierungswert von etwa 30 Minuten pro Sitzung ist keine Zusage für einen bestimmten Behandlungsplan.



Gespräch

Sie schildern Beschwerden, bisherige Behandlungen und relevante Gesundheitsinformationen.



Ärztliche Einschätzung

Die Praxis prüft, ob Axomera® nach aktueller Zweckbestimmung und Gebrauchsanweisung für Sie erwogen werden kann.



Aufklärung & Planung

Vorgehen, mögliche Gegenanzeigen, Hinweise und Alternativen werden persönlich besprochen.



Anwendung & Rückmeldung

Während der Anwendung steht Ihnen das Behandlungsteam zur Verfügung. Teilen Sie Empfindungen direkt mit.

Wichtige Hinweise

Informieren Sie die Praxis über relevante Erkrankungen, Medikamente, Implantate, eine Schwangerschaft oder andere wichtige Umstände. Medikamente oder andere Behandlungen dürfen Sie nicht eigenständig verändern oder pausieren.

Empfinden und mögliche Reaktionen

Das Empfinden kann individuell verschieden sein. Je nach Anwendung können etwa ein feines Kribbeln, ein vorübergehendes Wärmegefühl oder eine kurzzeitige Rötung an der Behandlungsstelle auftreten. Ungewöhnliche oder unangenehme Empfindungen teilen Sie bitte sofort dem Behandlungsteam mit.

Risiken und Gegenanzeigen

Wie bei jeder medizinischen Anwendung müssen Risiken, Gegenanzeigen und Anwendungshinweise für Ihre persönliche Situation geprüft werden. Maßgeblich sind die aktuelle Gebrauchsanweisung und das ärztliche Aufklärungsgespräch.

Ihre Fragen sind wichtig

Welche Behandlungsmöglichkeiten kommen für mich infrage?

Welche Hinweise gelten für meine konkrete Anwendung?

Was sollte ich vor und nach dem Termin beachten?

Medizinischer und rechtlicher Hinweis: Axomera® ist ein Medizinprodukt der Klasse IIa nach Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) und CE-gezeichnet. Die Anwendung erfolgt nach ärztlicher Einschätzung, aktueller Zweckbestimmung und Gebrauchsanweisung. Axomera® ersetzt keine ärztliche Diagnose; ein individueller Behandlungserfolg kann nicht garantiert werden.