

## Frequenztherapie mit PowerTube QuickZap

### PowerTube® - Das TENS-Gerät zur transkutanen Stimulation



PowerTube® steht für hochentwickelte TENS-Therapie-Geräte von Dipl. Ing. HTL Martin Frischknecht.

Die PowerTube®-TENS-Therapie-Geräte werden weltweit mit grossem Erfolg eingesetzt und die Nachfrage ist enorm. Ebenfalls stark im Zunehmen ist die Nachfrage nach alternativen Heilungs- und Behandlungsmethoden. Und gerade hier setzt PowerTube® an. Nicht nur das Gerät kann Ihnen dabei helfen, sondern auch unsere Erfahrung im Zusammenhang mit der Anwendung von PowerTube® TENS-Geräten kommt Ihnen zu Gute. Wir unterstützen Sie mit Beratung und stehen nach Möglichkeit für Auskünfte und Ideen zur Verfügung.

#### Das Wirkprinzip der PowerTube® und QuickZap®-TENS-Technik

Die Hochfrequenzen der **PowerTube®** und **QuickZap®**-TENS-Therapie-Technik haben laut Dr. med. Peter Laatsch auf den menschlichen Organismus folgende positive Wirkungen, welche u.a. auch durch Studien der Universität München gestützt werden:

- Eine deutliche Anhebung der Körperenergie
- Molekulare Strukturen kommen wieder in ihr eigenes Ordnungssystem
- Energetische Blockaden lösen sich auf
- Körpereigene Regenerationskräfte werden mobilisiert
- Entgiftung und Entschlackung
- Optimierung des Säure-Basen-Haushalts
- Verbesserung der Darmflora und Nährstoffaufnahme
- Stärkung des Immunsystems

## Indikationen

- Chronische und akute Schmerzzustände des Bewegungsapparates, Zahnschmerzen
- Chronische und Akute bakterielle und virale Infektionen
- Borreliose und Lyme Erkrankung
- Erkrankungen des Magen-Darm-Traktes
- Psychovegetative Störungen, Angst- und Depressionen
- Schlafstörungen
- Morbus Parkinson
- Polyneuropathie
- Fibromyalgie
- Arterielle Hypertonie
- Diabetes mellitus
- Arterielle und venöse Durchblutungsstörungen
- Schwindel, Tinnitus
- Schlaganfall (Nachbehandlung)
- Trigeminusneuralgie

Studien über Wirksamkeit der Therapie mit PowerTube

Anwendungsbeispiele

Gebrauchsanweisung PowerTube

Die PowerTube®-Tens-Geräte tragen die CE-Kennzeichnung CE0197 gemäss der EG-Richtlinie zu Medizinprodukten 93/42 EWG und erfüllen die grundlegenden Anforderungen des Anhangs dieser Richtlinie. Die Geräte sind in Klasse IIa gemäss Anhang IX der Richtlinie eingestuft. Die Konformität des Qualitäts-Management-Systems wird durch TÜV Rheinland bescheinigt und geprüft.

Presseartikel über **PowerTube®** und **QuickZap®**:

Jama 2003

ZeitenZeitschrift 2008