

## RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

### 1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Traumeel S, salv

### 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

100 g sisaldab:

Toimeained:

<i>Arnica montana</i>	D3	1,5 g
<i>Calendula officinalis</i>	Ø	0,45 g
<i>Hamamelis virginiana</i>	Ø	0,45 g
<i>Echinacea</i>	Ø	0,15 g
<i>Echinacea purpurea</i>	Ø	0,15 g
<i>Matricaria recutita</i>	Ø	0,15 g
<i>Symphytum officinale</i>	D4	0,1 g
<i>Bellis perennis</i>	Ø	0,1 g
<i>Hypericum perforatum</i>	D6	0,09 g
<i>Achillea millefolium</i>	Ø	0,09 g
<i>Aconitum napellus</i>	D1	0,05 g
<i>Atropa belladonna</i>	D1	0,05 g
<i>Mercurius solubilis Hahnemanni</i>	D6	0,04 g
<i>Hepar sulfuris</i>	D6	0,025 g

Teadaolevat toimet omav abiaine:

Tsetostearüülalkohol

Abiainete täielik loetelu vt lõiku 6.1.

### 3. RAVIMVORM

Salv

Pehme, valge või punakas-valge salv.

### 4. KLIINILISED ANDMED

#### 4.1. Näidustused

Homöopaatiline preparaat

#### 4.2. Annustamine ja manustamisviis

Kandke salv kahjustatud või valupiirkonnale ja hõõruge kergelt naha sisse hommikul ja õhtul, vajadusel ka sagedamini; võib kasutada ka salvmähisena.

#### 4.3. Vastunäidustused

Ülitundlikkus toimeainete või lõigus 6.1 loetletud mis tahes abiainete suhtes.

Ülitundlikkus korvõielistele taimedele (arnika, kummel, raudrohi).  
Ülitundlikkus tsetostearüülalkoholile.

#### **4.4. Erihoiatused ja ettevaatusabinõud kasutamisel**

Mitte kanda salvi suurele kehapiirkonnale või otseselt lahtistele haavanditele.  
Tsetolstearüülalkohol võib tekitada lokaalsed allergilised reaktsioonid (nt. Kontaktdermatiit).

#### **4.5. Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed**

Ei ole täheldatud

#### **4.6. Fertiilsus, rasedus ja imetamine**

Negatiivset kogemust ei ole täheldatud.

#### **4.7. Toime reaktsioonikiirusele**

Traumeel S salvil ei ole toimet autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimele.

#### **4.8. Kõrvaltoimed**

Harva võivad esineda allergilised reaktsioonid nagu nahalööve, punetus, kipitus, higistamine inimestel kellel on ülitundlikkus korvõielistele taimedele. Kõrvaltoimete tekkimisel peab ravimi kasutamise lõpetama.

#### Võimalikest kõrvaltoimetest teavitamine

Ravimi võimalikest kõrvaltoimetest on oluline teavitada ka pärast ravimi müügiloa väljastamist. See võimaldab jätkuvalt hinnata ravimi kasu/riski suhet. Tervishoiutöötajatel palutakse teavitada kõigist võimalikest kõrvaltoimetest [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu.

#### **4.9. Üleannustamine**

Üleannustamise juhtumitest ei ole teavitatud

### **5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED**

#### **5.1 Farmakodünaamilised omadused**

Ei ole kohaldatav homöopaatilistele preparaatidele

#### **5.2 Farmakokineetilised omadused**

Ei ole kohaldatav homöopaatilistele preparaatidele

#### **5.3 Prekliinilised ohutusandmed**

Ei ole kohaldatav homöopaatilistele preparaatidele

### **6. FARMATSEUTILISED ANDMED**

#### **6.1. Abiained**

Tsetostearüülalkohol (tüüp A), emuls.	8,007 g
Parafiin, vedel	9,342 g
Valge pehme parafiin	9,342 g
Destilleeritud vesi	60,579 g
Etanool (96 %)	9,335 g

## **6.2. Sobimatus**

Ei ole teada

## **6.3. Kõlblikkusaeg**

3 aastat

## **6.4. Säilitamise eritingimused**

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas!

## **6.5. Pakendi iseloomustus ja sisu**

Tuub kartongkarbis. Pakendis on 50g salvi.

## **6.6 Erihoiatused ravimi hävitamiseks ja käsitlemiseks**

Erinõudeid puuduvad

## **7. MÜÜGILOA HOIDJA**

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4  
D - 76532 Baden-Baden  
Saksamaa  
Tel. +49 7221 501-00  
Faks. +49 7221 501 485  
E-Mail: info@heel.de

## **8. MÜÜGILOA NUMBER**

449004

## **9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE/ MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV**

Müügiloa esmase väljastamise kuupäev: 28.04.2004

Müügiloa viimase uuendamise kuupäev: 15.09.2014

## **10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV**

Ravimiametis kinnitatud septembris 2014