

RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Vertigoheel, tabletid

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Toimeained: 1 tablett sisaldab:

Anamirta cocculus	D4	210mg
Conium maculatum	D3	30mg
Ambra grisea	D6	30mg
Petroleum rectificatum	D8	30mg

Teadaolevat toimet omav abiaine:

Laktoosmonohüdraat

Abiainete täielik loetelu vt lõik 6.1.

3. RAVIMVORM

Tablett

Ümar, valge või kollakasvalge, siledapinnaline tablett kaldservaga. Tabletid on 3,30 - 3,90 mm paksused, diameetriga 9,0 - 9,1 mm.

4. KLIINILISED ANDMED

4.1 Näidustused

Homöopaatiline preparaat

4.2 Annustamine ja manustamisviis

Tavaline annus on 3 tabletti keele alla kuni lahustumiseni 3 korda päevas.

Sporaadilise oksendamise ja iivelduse korral võtta 1 tablett iga 15 minuti järel 2 tunni jooksul.

Kasutamine lastel

Vertigoheel tablette ei tohi kasutada alla 6-aastastel lastel.

4.3 Vastunäidustused

Ülitundlikkus toimeainete või lõigus 6.1 loetletud mis tahes abiainete suhtes.

4.4 Erihoiatused ja ettevaatusabinõud kasutamisel

Antud preparaat sisaldab laktoosi. Seda ei tohi manustada patsiendile, kellel on harvaesinev pärilik galaktoositalumatus, laktaasidefitsiit või glükoosi-galaktoosi malabsorptsioon.

4.5 Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole täheldatud.

4.6 Fertiilsus, rasedus ja imetamine

Negatiivset mõju ei ole täheldatud

4.7 Toime reaktsioonikiirusele

Vertigoheelil ei ole toimet autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimele. Preparaadil ei ole alkohooliga sobimatust ja ei esine sedatiivset mõju.

4.8 Kõrvaltoimed

Väga harva (esinevad vähem kui 1 patsiendil 10000-st) võib esineda allergilisi (ülitundlikkuse) reaktsioone.

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 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 Abiainete loetelu

Magneesiumstearaat 1,5 mg.
Laktoosmonohüdraat 300 mg

6.2 Sobimatus

Ei ole teada

6.3 Kõlblikkusaeg

5 aastat

6.4 Säilitamise eritingimused

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi.

6.5 Pakendi iseloomustus ja sisu

Plastpurk kartongkarbis. Pakendis on 50 või 250 tabletti.

6.6 Kasutamise- ja käsitlemisjuhend

Erinõudeid puuduvad

7. MÜÜGILOA HOIDJA

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4
D - 76532 Baden-Baden
Saksamaa

8. MÜÜGILOA NUMBER

449404

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