

Кратка характеристика на продукта

1. Име на лекарственото средство

Lymphomyosot, tablets
Лимфомиозот, таблетки

2. Качествен и количествен състав

1 таблетка съдържа:

Активни вещества:

Araneus diadematus	D6	15 mg
Calcium phosphoricum	D12	15 mg
Equisetum hiemale	D4	15 mg
Ferrum iodatum	D12	30 mg
Fumaria officinalis	D4	15 mg
Gentiana lutea	D5	15 mg
Geranium robertianum	D4	30 mg
Juglans regia	D3	15 mg
Levothyroxinum	D12	15 mg
Myosotis arvensis	D3	15 mg
Nasturtium officinalis	D4	30 mg
Natrium sulfuricum	D4	15 mg
Pinus sylvestris	D4	15 mg
Sarsaparilla	D6	15 mg
Scrophularia nodosa	D3	15 mg
Teucrium scorodonia	D3	15 mg
Veronica officinalis	D3	15 mg

За пълния списък на помощните вещества вижте точка б.1

3. Лекарствена форма

таблетки

4. Клинични данни

4.1. Терапевтични показания

Лимфостаза (оток) от различен произход – следоперативна, следтравматична, статична; лимфаденити; тонзиларна хипертрофия и хроничен тонзилит.

4.2. Дозировка и начин на приложение

При възрастни и деца над 6 год. възраст, обикновено 3 пъти по 3 таблетки дневно. Таблетките не се гълтат, а се държат в устата до разтварянето им. При деца до 3 год. възраст – по ½ таблетка до 3 пъти дневно. Таблетката се стрива и се нанася върху букалната лигавица. От 3 до 6 год. възраст – по 1 таблетка до 3 пъти дневно.

4.3. Противопоказания

Да не се използва, при заболявания на щитовидната жлеза, без консултация с лекар.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки за употреба

Ако симптомите продължат или се влошат да се преоцени лечението.

НАЦИОНАЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1
Към Рез. № 20000702
Разрешение № И-17330 / 29.03.2012
Забележка №



Пациенти с редки наследствени заболявания като непоносимост към млечна захар, недостиг на Lapp Lactase или глюкозо-галактозна малабсорбция да не приемат този лекарствен продукт.

4.5. Лекарствени взаимодействия

Не са известни

4.6. Бременност и кърмене

Не се очаква неблагоприятен ефект по време на бременност и кърмене, тъй като системната експозиция е пренебрежимо малка.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

4.8. Нежелани реакции

Макар и рядко могат да се появят алергични реакции.

4.9. Предозиране

Няма съобщавани случаи.

5. Фармакологични данни

5.1. Фармакодинамични свойства

Хомеопатичен лекарствен продукт

5.2. Фармакокинетични свойства

Хомеопатичен лекарствен продукт

5.3. Предклинични данни за безопасност

Не е приложимо

6. Фармацевтични данни

6.1. Помощни вещества

Магнезиев стеарат

6.2. Несъвместимости

Няма съобщавани до този момент.

6.3. Срок на годност

Срок на годност: 5 години

Да не се използва след изтичането на срока на годност, отбелязан върху опаковката!

6.4. Специални условия за съхранение

Без специални условия на съхранение.

Продуктът да се съхранява на място далече от погледа и досега на деца !

6.5. Данни за опаковката

Пластмасова банка/ картонена кутия

Една опаковка съдържа 50 таблетки



6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне/и работа
Няма специални изисквания.

7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

D-76532 Baden-Baden, Германия

8. Регистрационен номер

20000402

9. Дата на първо разрешаване за употреба

10. Дата на последна редакция на текста

Май 2011

