

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
02.04.2010 № 763
Регістраційне посвідчення
№ UA/12947/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

НЕРВОХЕЕЛЬ
(NERVOHEEL®)

Склад:

діючі речовини: 1 таблетка містить: Acidum phosphoricum D4 – 60 мг, Kalium bromatum D4 – 30 мг, Psorinum Nosode D12 – 60 мг, Sepia officinalis D4 – 60 мг, Strychnos ignatii D4 – 60 мг, Zincum isoferianicum D4 – 30 мг;

допоміжні речовини: магнію стеарат; лактоза моногідрат.

Лікарська форма. Таблетки.

Основні фізико-хімічні властивості: круглі плоскі таблетки з фаскою, білого кольору з сіруватим відтінком, можливі темні вкраплення, з відсутністю запаху до слабкого запаху валеріани.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості. Лікарський засіб має заспокійливу, снодійну, антидепресивну та протисудомну дію. Дія препарату базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного та мінерального походження, що входять до його складу.

Клінічні характеристики.

Показання. Невротичний синдром, тривожність та порушення сну, клімактеричний невроз, психосоматичні захворювання, депресії, психози (гострі та хронічні).

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії. Невідома.

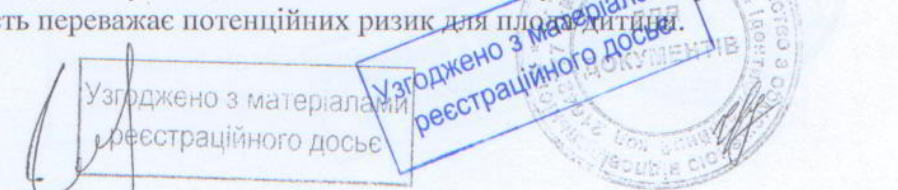
Особливості застосування. Препарат містить лактозу, тому пацієнтам із рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, недостатністю лактази або синдромом глюкозо-галактозної малабсорбції не слід його застосовувати.

Якщо стан не покращується або з'являються нові симптоми, необхідно проконсультуватися з лікарем.

На початку лікування препаратом можливе короткосчасне загострення наявних симптомів захворювання (первинна реакція). Якщо симптоми не зникають, застосування препарату слід припинити та звернутися за консультацією до лікаря.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Випадки негативного впливу на плід/дитину невідомі. Можливість застосування лікарського засобу визначає лікар, якщо користь переважає потенційних ризик для плода/дитини.



Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Невідома.

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям віком від 6 років – 1 таблетка під яzik (до повного розсмоктування). Разову дозу приймати 3 рази на добу за 15–20 хвилин до їди або через 1 годину після їди.

При гострих розладах (гостре психоемоційне навантаження) приймати разову дозу кожні 15 хвилин протягом перших 2 годин. Далі перейти на прийом 3 рази на добу.

Доцільність застосування лікарського засобу більше 5 днів залежить від ступеня тяжкості та перебігу захворювання та визначається лікарем індивідуально.

Діти. Препарат рекомендований для застосування дітям віком від 6 років.

Застосування лікарського засобу дітям до 6 років можливе виключно після консультації з лікарем.

Передозування. Не відзначалося.

Побічні реакції. В осіб із підвищеною чутливістю до компонентів лікарського засобу можливий розвиток алергічних реакцій.

Термін придатності. 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

Умови зберігання. Спеціальних умов зберігання не потребує. Закривати контейнер із таблетками після застосування, захищати від вологи.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка. 50 таблеток у поліпропіленовому контейнері, в картонній коробці.

Категорія відпуску. Без рецептa.

Виробник.

Біологіше Хайлімітель Хеель ГмбХ/
Biologische Heilmittel Heel GmbH.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Д-р Рекевег-штрасе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина/
Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany.

Дата останнього перегляду.

Гелект Узгоджене 09.01.20 Ченкок Р.І.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

