

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
28.04.2017 № 478
Ресстраційне посвідчення
№ 44/5303/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ВЕРТИГОХЕЕЛЬ
(VERTIGONEEL®)

Склад:

діючі речовини: 1,1 мл розчину містять: Ambra grisea D5 – 1,1 мг; Anamirta cocculus D3 – 7,7 мг; Conium maculatum D2 – 1,1 мг; Petroleum rectificatum D7 – 1,1 мг;
допоміжні речовини: натрію хлорид, вода для ін'єкцій.

Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій.

Основні фізико-хімічні властивості: прозорий безбарвний розчин без запаху.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Препарат нормалізує стан мозкового кровообігу, має психотонізуючу, метаболічну (на центральну нервову систему), судинорозширювальну дію. Дія препарату базується на активації захисних сил організму і нормалізації порушених функцій за рахунок речовин рослинного, мінерального та тваринного походження, що входять до складу препарату.

Клінічні характеристики.

Показання.

У комплексному лікуванні запаморочень неврогенного, судинного та травматичного походження, особливо при інсульті, струсі головного мозку, дисциркуляторній енцефалопатії, артеріальній гіпертензії, атеросклерозі судин головного мозку, хворобі Мен'єра; при запамороченнях, у т. ч. тяжких затяжних, що виникають при подорожуванні (літаком, кораблем, автомобілем).

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Випадки взаємодії невідомі. За призначенням лікаря препарат можна комбінувати з іншими лікарськими засобами та методами лікування.

Особливості застосування.

При утримуванні симптомів або погіршенні стану необхідно проконсультуватися з лікарем.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Не застосовують.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Про випадки впливу на здатність керувати транспортними засобами та використовувати механізми не повідомлялося і завдяки гомеопатичним розведенням, не очікується будь-яких впливів.

СНУ

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим та дітям віком від 12 років – 1 ампула по 1,1 мл.

Застосовувати у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних, а при необхідності – внутрішньовенних ін'єкцій, а також в акупунктурні точки 1-3 рази на тиждень.

Курс лікування – при хронічному перебігу захворювання триває 2-4 тижні. У разі необхідності через 1-2 тижні курс лікування повторювати.

Діти. Препарат рекомендований для застосування дітям віком від 12 років.

Передозування. Не відзначалося.

Побічні реакції. В осіб з індивідуальною непереносимістю можливі реакції гіперчутливості.

В окремих випадках повідомлялося про тимчасові шкірні алергічні реакції.

Застосування гомеопатичних лікарських препаратів може спричинити тимчасове погіршення стану (початкове загострення).

Термін придатності. 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці!

Несумісність. Препарат не слід змішувати з іншими лікарськими засобами в одній ємкості, окрім препаратів виробника Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ (Biologische Heilmittel Heel GmbH).

Упаковка. 5 ампул або 100 (5x20) ампул по 1,1 мл у картонній коробці.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник.

Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ/

Biologische Heilmittel Heel GmbH.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Д-р Рекевег-штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина/

Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany.

Дата останнього перегляду.

Текст погоджено
Снівак В.В. САА 13.03.2018

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного дос'є

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного дос'є