

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
**28.04.2017 № 478**  
**Реєстраційне посвідчення**  
**№ UA/5303/01/01**

**ЗМІНИ ВНЕСЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
*07.09.2018 № 1635*

**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).

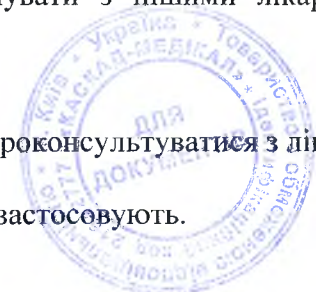
**Протипоказання.** Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів препарату.

**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.

**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 (5x1), 10 (5x2) 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.**

