

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
13.05.2017 № 516
Регістраційне посвідчення
№ UA/5303/02/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ВЕРТИГОХЕЕЛЬ
(VERTIGONEEL®)

Склад:

діючі речовини: 100 г препарату містять: Ambra grisea D6 – 10 г, Anamirta cocculus D4 – 70 г, Conium maculatum D3 – 10 г, Petroleum rectificatum D8 – 10 г;

допоміжні речовини: етанол 96 %, вода очищена.

Препарат містить 35 % об. етанолу 96 %.

1 мл препарату містить 21 краплю.

Лікарська форма. Краплі оральні.

Основні фізико-хімічні властивості: прозорий, безбарвний розчин із запахом етанолу.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Препарат нормалізує стан мозкового кровообігу, має психотонізуючу, метаболічну (на центральну нервову систему), судинорозширювальну дію, яка 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.

Запаморочення нейрогенного, судинного та травматичного походження, особливо при інсульті, струсі головного мозку, дисциркуляторній енцефалопатії, артеріальній гіпертензії, атеросклерозі судин головного мозку, хворобі Мен'єра; при запамороченнях, що виникають при подорожуванні (літаком, кораблем, автомобілем).

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого компонента 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.

Якщо симптоми зберігаються або погіршується стан, необхідно проконсультуватися з лікарем.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не застосовують через відсутність клінічних даних про застосування у період вагітності або годування груддю.



Токсичність у період вагітності та годування груддю гомеопатично розведених речовин, що входять до складу даного лікарського засобу, не встановлена. Про побічні ефекти дотепер неповідомлялося.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Препарат містить етанол, що слід враховувати при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Разова доза: дорослим і дітям віком від 6 років – по 10 крапель, дітям віком від 4 до 6 років – по 5 крапель. Застосовувати 3-4 рази на добу за 15-20 хвилин до їди або через 1 годину після їди. Краплі розчинити у 10 мл води та випити, затримуючи на кілька секунд у роті.

З урахуванням особливостей перебігу захворювання та стану хворого лікар може змінювати тривалість курсу лікування та частоту прийому (до 1-2 разів на добу).

При нападі запаморочення та нудоти приймати разову вікову дозу кожні 15 хвилин до покращання стану, але не більше 2 годин. Далі приймати 3 рази на добу.

Курс лікування при хронічному стані триває 2-4 тижні. При необхідності через 1-2 тижні курс лікування повторювати.

Діти. Препарат рекомендований для застосування дітям віком від 4 років.

Передозування. Не відзначалося.

Побічні реакції.

В осіб з індивідуальною непереносимістю можливі реакції гіперчутливості.

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!

Упаковка. Картонна коробка містить скляний флакон-крапельницю по 30 мл.

Категорія відпуску. Без рецепта.

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.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного дос'є

Дата останнього перегляду.

Текст узгоджено,
Снівак В.В. СВМ 29.03.2017

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного дос'є