

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. Търговско име на лекарствения продукт

Vivoton S - Вивотон S

2. Количествен и качествен състав

10 g разтвор съдържа:

Crataegus Ø	5.0	g
Convallaria majalis Ø	1.0	g
Adonis vernalis Ø	0.1	g
Valeriana Ø	1.0	g
Cactus Ø	0.3	g
Lobelia inflata dil. D3	0.55	g
Aether dil. D1	0.3	g

Съдържа 50 обемни процента алкохол.

3. Лекарствена форма

Капки перорални, разтвор

4. Клинични данни

4.1 Показания

Симптоматично лечение при конституционално ниско артериално налягане, ортостатична хипотензия и проблеми с кръвообращението след изтощително заболяване, операция или продължително залежаване.

4.2 Дозировка и начин на употреба

Ако не е предписано друго, възрастни и деца над 12 години приемат по 10-20 капки Вивотон S 3 пъти дневно. Сутрин е препоръчително Вивотон S да се приема 10-15 минути преди ставане.

Капките трябва да се задържат за няколко минути в устата преди да се преглътнат.

Поради добрата поносимост Вивотон S може да се използва продължително време.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към някои от съставките на продукта.

Вивотон S съдържа алкохол, поради което не трябва да се прилага при пациенти, които са пристрастени към алкохол.

4.4 Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

Когато оплакванията за упорити, неясни или състоянието се влоши е необходима преоценка на лечението.

Този продукт съдържа глицерол, който е вреден при високи дози. Може да причини главоболие, стомашно дразнене и диария.

Този продукт съдържа 50 обемни % алкохол. Всяка доза (20 капки) съдържа до 0,43 g алкохол. Представява опасност за страдащите от чернодробни заболявания, алкохолизъм, епилепсия, мозъчни увреждания или заболявания, както и за бременни и деца. Може да промени или засили действието на други лекарства.

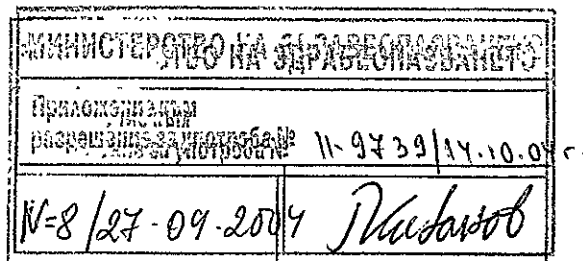
Поради съдържанието на алкохол, пациенти, страдащи от чернодробни заболявания, трябва да се посъветват с лекар преди да приемат лекарството. Поради същите причини не е препоръчително Вивотон S да се използва от деца под 12-годишна възраст.

4.5 Лекарствени и други взаимодействия

Не са известни.

4.6 Бременност и кърмене

Както при всички останали лекарства, по време на бременност или кърмене Вивотон S трябва да се приема само след консултация с лекар.



4.7 Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Не са известни.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

В много редки случаи могат да бъдат наблюдавани реакции на свръхчувствителност към някои от съставките на продукта.

4.9 Предозиране

Няма случаи на предозиране..

5. Фармакологични свойства

Хомеопатичната терапия се различава значително от конвенционалната медицина по отношение на разбирането за заболяванията и използването на лечебните вещества. Хомеопатичните средства не се използват като сурови материали или билки. Те обикновено са потенцирани чрез последователни разреждания. Затова хомеопатията е регулираща терапия, която не влияе директно на симптомите. Хомеопатичните средства стимулират механизмите за собствена защита на организма и по този начин активират самолечителните сили. Тя не е предимно лекарствена терапия, тъй като желаното действие е собствената реакция на организма. Отговорът на организма на хомеопатичните действия е строго индивидуален, според различните симптоми. Поради тези причини не могат да бъдат определени специфични за дозата фармакологични ефекти, фармакокинетични и фармакодинамични данни.

6. Фармацевтични данни

6.1 Списък на помощните вещества

Ethanol 96%, glycerol 85%, purified water.

6.2 Физико-химични несъвместимости

Не са известни

6.3 Срок на годност

5 години

6.4 Специални условия за съхранение

Да се съхранява при стайна температура.

6.5 Опаковка

Флакони от кафяво стъкло (30 мл) с безцветен капкомер от полиетилен и бяла полиетиленова завиваща се капачка в картонена опаковка и инструкции за употреба.

7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба

Deutsche Homöopathie-Union
DNU-Arzneimittel GmbH & Co. KG
Ottostrasse 24
76227 Karlsruhe
Germany

8. Регистрационен № в Регистъра по чл. 28 от ЗЛАХМ

9. Дата на първо разрешаване за употреба на лекарствения продукт (подновяване на разрешението)

10. Дата на (частична) актуализация на текста

Август 2004

