

Zāļu apraksts

1 Zāļu nosaukums

Ypsiloheel N tabletes

2 Kvalitatīvais un kvantitatīvais sastāvs

1 tablete satur aktīvās vielas:

Asa foetida	D4	30 mg
<i>Strychnos ignatii</i>	D4	30 mg
<i>Paris quadrifolia</i>	D4	30 mg
<i>Thuja occidentalis</i>	D6	30 mg
<i>Pulsatilla pratensis</i>	D4	45 mg
<i>Lachesis mutus</i>	D8	45 mg
<i>Glyceryli trinitras</i>	D6	45 mg

Laktozes monohidrāts 45 mg
Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt apakšpunktā 6.1.

3 Zāļu forma

Tabletes

Ypsiloheel N tabletes ir baltas līdz dzeltenbaltas, apaļas un plakanas tabletes ar noslīpinātu šķautni.

4 Klīniskā informācija

4.1 Terapeitiskās indikācijas

Nervu sistēmas traucējumu gadījumā, kas izpaužas ar tādiem simptomiem kā, sirdsklauves, kamola sajūta kaklā (*globus hystericus*), miega traucējumi, kuņģa-zarnu trakta darbības traucējumi.

4.2 Devas un lietošanas veids

Pieaugušajiem un bērniem no 12 gadu vecuma: 1 tablete jāizšķīdina mutē 3 reizes dienā.

Bērniem no 6 līdz 11 gadu vecumam: jālieto pa 1 tableti 2 reizes dienā.

Tabletēm jāļauj lēni izšķīst mutē, tās jālieto ēdienreīzu starplaikā. Dodot bērniem, tableti var sasmalcināt un pievienot nelielam ūdens daudzumam

4.3 Kontrindikācijas

Paaugstināta jutība pret kādu aktīvo vielu vai jebkuru no sastāvdaļām.

4.4 Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Šīs zāles nevajadzētu lietot pacientiem ar retu iedzimtu galaktozes nepanesību, *Lapp* laktāzes deficītu vai glikozes–galaktozes malabsorbciju.

4.5 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav novērota.

4.6 Grūtniecība un zīdīšana

Klīniskie dati par lietošanu grūtniecības un zīdīšanas laikā nav pieejami. Nelabvēlīga ietekme līdz šim nav novērota.

4.7 Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus

Neietekmē spējas vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus.

4.8 Nevēlamās blakusparādības

Nav.

4.9 Pārdozēšana

Nav ziņots par pārdozēšanas gadījumiem

5 Farmakoloģiskās īpašības

Farmakoterapeitiskā grupa: Homeopātiskas zāles.
ATĶ kods V03AX

5.1 Farmakodinamiskās īpašības

Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

5.2 Farmakokinētiskās īpašības

Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

5.3 Preklīniskie dati par drošību

Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

6 Farmaceitiskā informācija

6.1 Palīgvielu saraksts

Magnija stearāts, laktozes monohidrāts.

6.2 Nesaderība

Nav piemērojama.

6.3 Uzglabāšanas laiks

5 gadi.

6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

6.5 Iepakojuma veids un saturs

Polipropilēna trauciņš ar polipropilēna vāciņu kartona kastītē kopā ar lietošanas instrukciju.
Iepakojumā pa 50 tabletēm

6.6 Īpaši norādījumi atkritumu likvidēšanai un norādījumi par sagatavošanu lietošanai

Nav īpašu prasību.

7 Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str.2-4,

76532 Baden-Baden

Vācija

Tel: 0049 7221 501-00

Telefax: 0049 7221 501 485

E-pasts: info@heel.de

8 Reģistrācijas numurs:

00-0687

9 Reģistrācijas /Pārreģistrācijas datums:

05.07.2000
01.08.2005

10 Teksta pēdējās pārskatīšanas datums:
20.09.2010.