

Zāļu apraksts

1. Zāļu nosaukums***Engystol tabletes*****2. Kvalitatīvais un kvantitatīvais sastāvs**

1 tablete satur aktīvās vielas:

<i>Vincetoxicum hirundinaria</i>	D6	75 mg
<i>Vincetoxicum hirundinaria</i>	D10	75 mg
<i>Vincetoxicum hirundinaria</i>	D30	75 mg
<i>Sulfur</i>	D4	37,5 mg
<i>Sulfur</i>	D10	37,5 mg

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt apakšpunktā 6.1.

3. Zāļu forma

Tabletes

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

4. Klīniskā informācija**4.1 Terapeitiskās indikācijas**

Organisma nespecifisku aizsargspēju veicināšanai, īpaši gripas un citu vīrusu izraisītu slimību gadījumā.

4.2 Devas un lietošanas veids

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

Bērniem no 2 līdz 5 gadu vecumam: jālieto pa 1 tabletei 1 līdz 2 reizes dienā.

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

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

4.3 Kontrindikācijas

Paaugstināta jutība pret aktīvajām vielām vai kādu citu ***Engystol tabletes*** sastāvdaļu.

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

Atsevišķos gadījumos pēc *Engystol tabletēs* lietošanas var rasties izsitumi, un šādā gadījumā zāļu lietošana jāpārtrauc.

4.9 Pārdozēšana

Nav ziņots par pārdozēšanas gadījumiem

5. Farmakoloģiskās īpašības

5.1 Farmakodinamiskās īpašības

Farmakoterapeitiskā grupa: Homeopātiskas zāles.

ATĶ kods V03AX

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

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā. Zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

6.5 Iepakojuma veids un saturs

Flakons /kartona kārba. 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,

D-76532 Baden-Baden

Vācija

Tel.: 0049 7221 501-00

Fax: 0049 7221 501 485

E-pasts: info@heel.de

8. Reģistrācijas numurs:

00-0103

9. Reģistrācijas /Pārreģistrācijas datums:

16.02.2000

08.03.2005

10. Teksta pēdējās pārskatīšanas datums:

28.06.2010.