

## RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

### 1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Cuprum-Heel, tabletid

### 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

1 tablett sisaldab:

Toimeained:

|                               |    |       |
|-------------------------------|----|-------|
| <i>Citrullus colocynthis</i>  | D4 | 30 mg |
| <i>Ammonium bromatum</i>      | D4 | 30 mg |
| <i>Atropinum sulfuricum</i>   | D6 | 30 mg |
| <i>Veratrum album</i>         | D6 | 30 mg |
| <i>Magnesium phosphoricum</i> | D6 | 30 mg |
| <i>Gelsemium sempervirens</i> | D6 | 30 mg |
| <i>Passiflora incarnata</i>   | D2 | 15 mg |
| <i>Agaricus</i>               | D4 | 15 mg |
| <i>Matricaria recutita</i>    | D3 | 15 mg |
| <i>Cuprum sulfuricum</i>      | D6 | 15 mg |
| <i>Aconitum napellus</i>      | D6 | 60 mg |

Abiainete täielik loetelu vaata punktis 6.1.

### 3. RAVIMVORM

Tablett

Ümar, valge või kollakas-valge, siledapinnaline tablett, kohati muutuvad nähtavaks kollakaspruunid laigud. Tabletid on 3,30 - 3,90 mm paksused diameetriga 9,0 - 9,1 mm.

### 4. KLIINILISED ANDMED

#### 4.1 Näidustused

Homöopaatiline preparaat.

#### 4.2 Annustamine ja manustamisviis

Tavaline annus on 1 tablett keele alla kuni lahustumiseni 3 korda päevas. Vajadusel võib algul võtta 1 tablett iga 15 minuti järel 2 tunni jooksul.

#### 4.3 Vastunäidustused

Ülitundlikkus toimeainete või lõigus 6.1 loetletud mis tahes abiainete suhtes. Ülitundlikkus kummelile ja teistele korvõielistele taimedele.

#### 4.4 Erihoiatused ja ettevaatusabinõud kasutamisel

Antud preparaat sisaldab laktoosi. Seda ei tohi manustada patsiendile, kellel on harvaesinev pärilik galaktoositalumatus, laktaasidefitsiit või glükoosi-galaktoosi malabsorptsioon.

#### 4.5 Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole täheldatud

#### **4.6 Fertiilsus, rasedus ja imetamine**

Toimet ei ole täheldatud.

#### **4.7 Toime reaktsioonikiirusele**

Cuprum – Heelil ei ole toimet autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimele.

#### **4.8 Kõrvaltoimed**

Võimalikke allergiliste reaktsioonide puhul koostises olevate taimede suhtes peab ravimi kasutamise lõpetama.

#### Võimalikest kõrvaltoimetest teavitamine

Ravimi võimalikest kõrvaltoimetest on oluline teavitada ka pärast ravimi müügiloa väljastamist. See võimaldab jätkuvalt hinnata ravimi kasu/riski suhet. Tervishoiutöötajatel palutakse teavitada kõigist võimalikest kõrvaltoimetest [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu.

#### **4.9 Üleannustamine**

Üleannustamise juhtumitest ei ole teavitatud

### **5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED**

#### **5.1 Farmakodünaamilised omadused**

Ei ole kohaldatav homöopaatilistele preparaatidele.

#### **5.2 Farmakokineetilised omadused**

Ei ole kohaldatav homöopaatilistele preparaatidele.

#### **5.3 Prekliinilised ohutusandmed**

Ei ole kohaldatav homöopaatilistele preparaatidele.

### **6. FARMATSEUTILISED ANDMED**

#### **6.1 Abiainete loetelu**

Magneesiumstearaat 1,5 mg.

#### **6.2 Sobimatus**

Ei ole teada

#### **6.3 Kõlblikkusaeg**

5 aastat

#### **6.4 Säilitamise eritingimused**

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi.

### **6.5 Pakendi iseloomustus ja sisu**

Plastpurk kartongkarbis. Pakendis on 50 või 250 tabletti.

### **6.6 Erihoiatused ravimi hävitamiseks ja käsitlemiseks**

Erinõuded puuduvad.

## **7. MÜÜGILOA HOIDJA**

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4  
D - 76532 Baden-Baden  
Saksamaa  
Tel. +49 7221 501-00  
Faks. +49 7221 501 485  
E-Mail: info@heel.de

## **8. MÜÜGILOA NUMBER**

448704

## **9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE/MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV**

Müügiloa esmase väljastamise kuupäev: 28.04.2004  
Müügiloa viimase uuendamise kuupäev: 27.06.2014

## **10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV**

Ravimiametis kinnitatud juulis 2014