

RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Lymphomyosot, suukaudsed tilgad, lahus

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

100 g sisaldab:

Toimeained:

Myosotis arvensis	D 3	5 g
Veronica officinalis	D 3	5 g
Teucrium scorodonia	D 3	5 g
Pinus sylvestris	D 4	5 g
Gentiana lutea	D 5	5 g
Equisetum hyemale	D 4	5 g
Sarsaparilla	D 6	5 g
Scrophularia nodosa	D 3	5 g
Juglans regia	D 3	5 g
Calcium phosphoricum	D 12	5 g
Natrium sulfuricum	D 4	5 g
Fumaria officinalis	D 4	5 g
Levothyroxinum	D 12	5 g
Araneus diadematus	D 6	5 g
Geranium robertianum	D 4	10 g
Nasturtium officinale	D 4	10 g
Ferrum jodatum	D 12	10 g

Abiained vaata lõik 6.1.

3. RAVIMVORM

Suukaudsed tilgad, lahus

Lymphomyosot on selge, kergelt kollakas lahus.

4. KLIINILISED ANDMED

4.1 Näidustus:

Homöopaatiline preparaat

4.2 Annustamine ja manustamisviis

Täiskasvanud ja lapsed alates 12 aasta vanusest: võtta 15...20 tilka 3 korda päevas. Ägedatel juhtudel 15...20 tilka iga 15 minuti järel 2 tunni jooksul.

Lapsed vanuses 6...11 aastat: võtta 7 tilka 3 korda päevas. Ägedatel juhtudel 7 tilka iga 15 minuti järel 2 tunni jooksul.

Lapsed vanuses 2...5 aastat: võtta 5 tilka 3 korda päevas. Ägedatel juhtudel 5 tilka iga 15 minuti järel 2 tunni jooksul.

Lapsed alla 2 aasta: võtta 3 tilka 3 korda päevas. Ägedatel juhtudel 3 tilka iga 15 minuti järel 2 tunni jooksul.

Lubatud alates esimesest elupäevast. Imikutele lahustada ühekordne annus väikeses koguses vees. Lastele manustamisel võib tilkade annuse lahustada väikeses koguses vees.

4.3 Vastnäidustused

Teadaolev allergia või ülitundlikkus Lymphomyosot'i toimeainete või mõne abiaine suhtes. Kilpnäärme haiguste puhul enne kasutamist konsulteerige arstiga.

4.4 Hoiatused ja ettevaatusabinõud kasutamisel

Ravim sisaldab 35 mahu % alkoholi, mis annab kuni 150,2mg alkoholi ühe annuse kohta (10 tilka). See on võrdne 3 ml õlut kangusega 5%, 1,27 ml veini kangusega 12%, või 49,73 ml õunamahla. Ei ole soovitatav alkoholi sõltuvusega inimestele, samuti maksahaigustega ja epilepsia patsientidele. Raseduse ja imetamise ajal ning lastele manustamisel peab arvestama nimetatud alkoholi sisaldusega.

4.5 Koostoimed teiste ravimitega ja teised koostoimed

Koostoimest teiste ravimitega ei ole teavitatud, ning seda ei ole oodata homöopaatiliste lahjenduste tõttu.

4.6 Rasedus ja imetamine

Lymphomyosot'i mõju raseduse ja imetamise ajal ei ole kliiniliselt uuritud. Negatiivsetest mõjudest ei ole teavitatud. Raseduse ajal manustamisel peab arvestama alkoholi sisaldusega (vt lõik 4.4).

4.7 Toime reaktsioonikiirusele

Lymphomyosot'i mõju autojuhtimisele või mehhanismidega ja masinatega töötamisele ei ole täheldatud, ning seda ei ole oodata homöopaatiliste lahjenduste tõttu.

4.8 Kõrvaltoimed

Väga harvadel juhtudel võib esineda allergilisi (ülitundlikkuse) reaktsioone (vähem kui 1 juhtum 10 000 kasutajate kohta).

4.9 Üleannustamine

Üleannustamise juhtudest ei ole teavitatud, ning seda ei ole oodata homöopaatiliste lahjenduste tõttu.

5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED

5.1 Farmakodünaamilised omadused

Farmakoterapeutiline grupp: homöopaatiline ravim.
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 Abiained

Sisaldab 35 mahu % alkoholi.

6.2 Sobimatus

Ei ole teada.

6.3 Kõlblikkusaeg

5 aastat.

6.4 Säilitamise eritingimused

Lymphomyosot ei vaja säilitamisel eritingimusi.

6.5 Pakendi iseloomustus ja sisu

Tilgutiga pudel pappkarbis. Pakendis on 30 või 100 ml Lahust.

6.6 Kasutamise- ja käsitsemisjuhend

Erilisi nõudeid ei ole.

7. MÜÜGILOA HOIDJA

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

DE-76532 Baden-Baden

Saksamaa

Tel. +49 7221 501-00

Faks. +49 7221 501 485

E-mail: info@heel.de

8. MÜÜGILOA NUMBER

546207

9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE/MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV

11.05.2007/4.05.2012

10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

Ravimiametis kinnitatud juunis 2012