

RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

ITIRES PEKANA, pillid

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

10 grammi pille sisaldab:

Toimeained:

<i>Barium carbonicum</i>	Dil	D8	0.0135 g
<i>Calcium jodatum</i>	Dil	D8	0.0135 g
<i>Helianthemum canadense (=Cistus canadensis)</i>	Dil	D12	0.0150 g
<i>Conium maculatum</i>	Dil	D6	0.0135 g
<i>Scrophularia nodosa</i>	Dil	D4	0.0130 g
<i>Echinacea spag. Peka</i>	Dil	D12	0.0105 g
<i>Galium aparine</i>	Dil	D6	0.0115 g
<i>Juglans regia spag. Peka (Juglans)</i>	Dil	D6	0.0095 g

Teadaolevat toimet omavad abiained: sahharoos, laktoos.

Abiainete täielik loetelu vt lõik 6.1.

3. RAVIMVORM

Valged, homogeenised pillid suukaudseks kasutamiseks.

4. KLIINILISED ANDMED

4.1 Näidustused

Homöopaatiline preparaat.

4.2 Annustamine ja manustamisviis

Kui ei ole teisiti määratud, on tavaline annus:

täiskasvanud ja üle 12 aasta vanused lapsed – 10 pilli 4...5 korda päevas;

6...12 aasta vanused lapsed – 8 pilli 3...4 korda päevas;

Alla 6 aasta vanused lapsed – 5 pilli 3...4 korda päevas.

Ravikuuri pikkus sõltub haigusseisundist ning üldiselt ei ole piiratud.

4.3 Vastunäidustused

Ülitundlikkus toimeainete või lõigus 6.1 loetletud mis tahes abiainete suhtes.

4.4 Erihoiatused ja ettevaatusabinõud kasutamisel

Antud preparaat sisaldab sahharoosi ja 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

Viited ohule raseduse ja imetamise ajal puuduvad. Raseduse ja imetamise ajal peab kasutama ravimit ettevaatusega.

4.7 Toime reaktsioonikiirusele

ITIRES PEKANA kasutamine ei mõjuta autojuhtimise või masinatega töötamise võimet.

4.8 Kõrvaltoimed

Kõrvaltoimed ei ole täheldatud.

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 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

Sahharoos
Laktoos

6.2 Sobimatus

Ei ole teada.

6.3 Kõlblikkusaeg

5 aastat. Pärast esmast avamist säilib 12 kuud.

6.4 Säilitamise eritingimused

Hoida temperatuuril kuni 25° C.

6.5 Pakendi iseloomustus ja sisu

Pruun III tüüpi klaaspudel kartongkarbis, keeratava polüpropüleenist korgiga ja läbipaistva polüetüleenist tilgutiga. Pakendis on 10 grammi pille.

6.6 Erihoiatused ravimi hävitamiseks ja käsitlemiseks

Erinõuded puuduvad.

7. MÜÜGILOA HOIDJA

PEKANA® Naturheilmittel GmbH
Raiffeisenstrasse 15
D-88353 Kisslegg
Tel. +49 7563 91160
Faks. +49 7563 2862
E-mail: info@pekana.com

8. MÜÜGILOA NUMBER

881515

9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE/MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV

Müügiloa esmase väljastamise kuupäev: 16.09.2015
Müügiloa uuendamise kuupäev: 2.09.2020

10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

september 2020