# КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

# 1.ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ХОМЕОВОКС, обвити таблетки

HOMEOVOX, coated tablets.

# 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

За 1 обвита таблетка от 300 mg:

**ACONITUM NAPELLUS ЗСН............................. 0.091 mg**

**ARUM TRIPHYLLUM ЗСН............................. 0.091 mg**

**FERRUM PHOSPHORICUM 6CH............................. 0.091 mg**

**CALENDULA OFFICINALIS 6CH............................. 0.091 mg**

**SPONGIA TOSTA 6CH............................. 0.091 mg**

**BELLADONNA 6CH............................. 0.091mg**

**MERCURIUS SOLUBILIS 6CH............................. 0.091 mg**

**HEPAR SULFUR 6CH............................. 0.091 mg**

**KALIUM BICHROMICUM 6CH............................. 0.091 mg**

**POPULUS CANDICANS 6CH............................. 0.091 mg**

**BRYONIA 3CH............................. 0.091 mg**

Помощни вещества: лактоза, захароза.

За пълния списък на помощните вещества, виж точка 6.1.

# 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Обвити таблетки.

# 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

## 4.1. Терапевтични показания

За профилактика и лечение при умора на гласните струни, загуба на глас, пресипналост, ларингити.

## 4.2. Дозировка и начин на приложение

Перорално приложение.

Възрастни и деца:

* Профилактично: 2 таблетки 5 пъти дневно
* За лечение: 2 таблетки приблизително на всеки час. Приемите се разреждат при

подобрение.

Таблетките се държат в устата до пълното им разтваряне.

Да се приемат на разстояние от храненията.

Деца под 1 година: таблетките се стриваг и разтварят във вода преди прием.

## 4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества.

## 4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Пациентите с редки наследствени състояния на галактозна непоносимост, Lapp лактазна недостатъчност или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

Пациентите с редки наследствени състояния на непоносимост към фруктоза, глюкозо- галактозна малабсорбция или захаразно-изомалтазна недостатъчност не трябва да приемат това лекарство.

Ако след употреба на продукта симптомите продължават или състоянието се влоши, да се преоцени лечението.

## 4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са провеждани проучвания за взаимодействията.

## 4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Не се очаква неблагоприятен ефект по време на бременност и кърмене, тъй като системната експозиция е пренебрежимо малка.

## 4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Няма наблюдавано въздействие върху способността за шофиране и работа с машини.

## 4.8. Нежелани лекарствени реакции

Няма съобщения за нежелани лекарствени реакции.

**Съобщаване на подозирани нежелани реакции**

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция на

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул., Дамян Груев” № 8

1303 София

Тел.: +35928903417

уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

## 4.9. Предозиране

Неприложимо.

# 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

## 5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: хомеопатичен лекарствен продукт.

Терапевтичните показания на този лекарствен продукт се основават на традиционната хомеопатична употреба на неговите съставки.

## 5.2. Фармакокинетични свойства

Неприложимо.

## 5.3. Предклинични данни за безопасност

Неприложимо.

# 7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

BOIRON

2 avenue de 1’Ouest Lyonnais

69510 Messimy

France

# 8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

№° II-17490/06.04.2012

Регистрационен № 9600048

# 9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешение за употреба: 08/04/1996

Дата на подновяване на разрешението за употреба: 06/04/2012

# 10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

09/2013