# КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

# 1.ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Лимфомиозот таблетки

Lymphomyosot tablets

# 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 таблетка съдържа:

Активни вещества:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Araneus diadematus | D6 | 15 mg |
| Calcium phosphoricum | D12 | 15 mg |
| Equisetum hiemale | D4 | 15 mg |
| Ferrum iodatum | D12 | 30 mg |
| Fumaria officinalis | D4 | 15 mg |
| Gentiana lutea | D5 | 15 mg |
| Geranium robertianum | D4 | 30 mg |
| Juglans regia | D3 | 15 mg |
| Levothyroxinum | D12 | 15 mg |
| Myosot is arvensis | D3 | 15 mg |
| Nasturtium officinalis | D4 | 30 mg |
| Natrium sulfuricum | D4 | 15 mg |
| Pinus syivestris | D4 | 15 mg |
| Sarsaparilla | D6 | 15 mg |
| Scrophularia nodosa | D3 | 15 mg |
| Teucrium scorodonia | D3 | 15 mg |
| Veronica officinalis | D3 | 15 mg |

# 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

таблетка

Бели до почти бели плоски кръгли таблетки.

# 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

## 4.1. Терапевтични показания

Лимфостаза (оток) от различен произход - следоперативна, следтравматична, статична; лимфаденити; тонзиларна хипертрофия и хроничен тонзилит.

## 4.2. Дозировка и начин на приложение

При възрастни и деца над 6 год. възраст- обикновено 3 пъти по 3 таблетки дневно. Таблетките не се гълтат, а се държат в устата до разтварянето им.

При деца

* от 3 до 6 год. възраст - по 1 таблетка до 3 пъти дневно
* при деца до 3 год. възраст - по 1/2 таблетка до 3 пъти дневно. Таблетката се стрива и се нанася върху букалната лигавица.

## 4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към някоя от основните или помощни съставки на продукта, описани в т. 6.1.

## 4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Ако симптомите продължат или се влошат да се преоцени лечението.

Пациенти с редки наследствени заболявания като непоносимост към млечна захар, недостиг на Lapp Lactase или глюкозо-галактозна малабсорбция да не приемат този лекарствен продукт.

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

Не са известни и поради хомеопатичното разреждане на съставките не се очаква да има.

## 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

Не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

## 4.8. Нежелани лекарствени реакции

Макар и рядко могат да се появят алергични 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 чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата ул. „Дамян Груев” № 8 1303 София тел.:+35 928903417 уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

## 4.9. Предозиране

Няма съобщавани случаи.

# 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

## 5.1. Фармакодинамични свойства

Хомеопатичен лекарствен продукт

## 5.2. Фармакокинетични свойства

Хомеопатичен лекарствен продукт

## 5.3. Предклинични данни за безопасност

Не е приложимо

# 7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

D-76532 Baden-Baden, Германия

Phone: 0049 (0)7221 501 00, Fax: 0049 (0)7221 501 485

E-Mail: info@heel.com

# 8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Per. №20000402

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

Дата на първо разрешаване: 06.2000

# 10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

11.2021