

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. Име на лекарствения продукт

Вивотон S

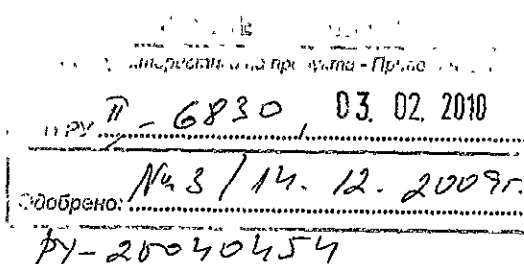
Vivoton S

### 2. Качествен и количествен състав

10 g разтвор съдържа:

Активни вещества

Crataegus Ø	5.0	g
Convallaria majalis Ø	1.0	g
Adonis vernalis Ø	0.1	g
Valeriana Ø	1.0	g
Cactus Ø	0.3	g
Lobelia inflata dil. D3	0.55	g
Aether dil. D1	0.3	g



### 3. Лекарствена форма

Перорални капки, разтвор

### 4. Клинични данни

#### 4.1 Терапевтични показания

Симптоматично лечение при пациенти с предразположение към ниско кръвно налягане и проблеми с кръвообръщението след източително заболяване, операция или продължително залежаване.

#### 4.2 Дозировка и начин на приложение

Ако не е предписано друго, възрастни и деца над 12 години приемат по 10-20 капки Вивотон S 3 пъти дневно. Сутрин е препоръчително Вивотон S да се приема 10-15 минути преди ставане.

Капките трябва да се задържат за няколко минути в устата преди да се преглътнат.

Поради добрата поносимост Вивотон S може да се използва продължително време.

#### 4.3 Противопоказания

Вивотон S не трябва да се прилага в случаи на свръхчувствителност към някоя от съставките на продукта.

Вивотон S съдържа алкохол, поради което не трябва да се прилага при пациенти, които са пристрастени към алкохол.

#### 4.4 Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

Когато оплакванията за упорити, неясни или състоянието се влоши е необходима преоценка на лечението.

Този продукт съдържа 50 обемни % алкохол. Всяка доза (20 капки) съдържа до 0,4g алкохол. Представлява опасност за страдащите от чернодробни заболявания, алкохолизъм, епилепсия, мозъчни увреждания или заболявания, както и за бременни и деца. Може да промени или засили действието на други лекарства.



Поради съдържанието на алкохол, пациенти, страдащи от чернодробни заболявания, трябва да се посъветват с лекар преди да приемат лекарството. Поради същите причини не е препоръчително Вивотон S да се използва от деца под 12-годишна възраст.

#### **4.5 Лекарствени и други взаимодействия**

Не са известни.

#### **4.6 Бременност и кърмене**

Както при всички останали лекарства, по време на бременност или кърмене, Вивотон S трябва да се приема само след консултация с лекар.

#### **4.7 Влияние върху способността за шофиране и работа с машини**

Не са известни.

#### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

В много редки случаи могат да бъдат наблюдавани реакции на свръхчувствителност към някоя от съставките на продукта.

#### **4.9 Предозиране**

Няма случаи на предозиране.

### **5. Фармакологични свойства**

Хомеопатичната терапия се различава значително от конвенционалната медицина по отношение на разбирането за заболяванията и използването на лечебните вещества. Хомеопатичните средства не се използват като сурови материали или билки. Те обикновено са потенцирани чрез последователни разреждания. Затова хомеопатията е регулираща терапия, която не влияе директно на симптомите. Хомеопатичните средства стимулират механизмите за собствена защита на организма и по този начин активират самолечителните сили. Тя не е предимно лекарствена терапия, тъй като желаното действие е собствената реакция на организма. Отговорът на организма на хомеопатичните действия е строго индивидуален, според различните симптоми. Поради тези причини не могат да бъдат определени специфични за дозата фармакологични ефекти, фармакокинетични и фармакодинамични данни.

### **6. Фармацевтични данни**

#### **6.1. Списък на помощните вещества**

Ethanol 96%, glycerol 85%, purified water.

#### **6.2 Физико-химични несъвместимости**

Не са известни

#### **6.3 Срок на годност**

5 години

#### **6.4 Специални условия за съхранение**

Да се съхранява при стайна температура.

#### **6.5 Данни за опаковката**

Флакони от кафяво стъкло (30 мл) с безцветен капкомер от полиетилен и бяла полиетиленова завиваща се капачка в картонена опаковка и инструкции за употреба.



**7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба**

Deutsche Homöopathie-Union  
DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG  
Ottostrasse 24  
76227 Karlsruhe  
Германия

**8. Регистрационен № в Регистъра по чл. 28 от ЗЛАХМ**

20040454

**Дата на първо разрешаване за употреба на лекарствения продукт (подновяване на разрешението)**

**9. Дата на (частична) актуализация на текста**

Февруари 2009

