

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Naso-Heel S, oral drops, solution  
Назо-Хил S, перорални капки, разтвор

### ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Кратка характеристика на продукта - Приложение 1

Към Рег. № ..... 20100062

Разрешение № ..... 11-31310, 02-11-2015

Одобрение № ..... /

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

100 g съдържат

Активни вещества:

Ammonium carbonicum	D3	5 g
Arum maculatum	D4	5 g
Hydrargyrum biiodatum	D8	5 g
Hydrargyrum sulfuratum rubrum	D8	10 g
Hydrastis canadensis	D4	10 g
Lemna minor	D3	5 g
Lobaria pulmonaria	D4	10 g
Kalium bichromicum	D5	10 g
Phosphorus	D6	10 g

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

перорални капки, разтвор

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1. Терапевтични показания

Остри и хронични ринити.

#### 4.2. Дозировка и начин на приложение

При възрастни и деца над 6 год. възраст, обикновено по 10 капки 3 пъти дневно през устата. При остри състояния – първоначално по 10 капки на всеки 15 мин. (за период от 2 часа) през устата.

При деца до 2 год. възраст – по 3 капки 3 пъти дневно през устата.

От 2 до 6 год. възраст – по 5 капки 3 пъти дневно през устата.

Назо-Хил S се приема перорално.

#### 4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към някоя от съставките на продукта

#### 4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Ако след 7 дневно приложение на продукта симптомите продължат и при състоянието се влоши да се преоценят лечението.

Този продукт съдържа 35 об.% етанол (алкохол), т.е. до 150,2 ml за доза (10 капки), равно на 3 ml бира или 1,27 ml вино (при съответно 5 об.% и 12 об.% етанол).



Да не се приема от лица, страдащи от алкохолизъм. Да се вземе под внимание при бременни или кърмачки, деца и високо-рискови групи като пациенти с чернодробни заболявания или епилепсия.

#### **4.5. Взаимодействия 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**

В много редки случаи може да се появят реакции на свръхчувствителност  
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/рисък 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



## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

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

Етанол 96%  
Пречистена вода  
Съдържа 35 об.% алкохол

### **6.2. Несъвместимости**

Няма съобщавани до този момент

### **6.3. Срок на годност**

Срок на годност: 5 години. Срокът на годност е до последния ден от месеца, отбелязан върху опаковката.

Срок на годност след отваряне на флакона – 6 месеца

Да не се използва след изтичането на срока на годност, отбелязан върху опаковката!

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

Няма специални изисквания.

Продуктът да се съхранява на място далече от погледа и досега на деца!

### **6.5. Данни за опаковката**

Кафява стъклена бутилка тип III (30 ml), капачка на винт от PP и апликатор-капкомер от PE, поставени в картонена кутия.

### **6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне/и работа**

Няма специални изисквания.

## **7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4  
D-76532 Baden-Baden, Германия

## **8. РЕГИСТРАЦИОНЕН НОМЕР**

20100062

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

03.02.2010

## **10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТ**

