

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВЕТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	20000093
Разрешение №	28768 / 10-10-2015
Сериен №	

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Грип-Хил, таблетки  
Gripp-Heel, tablets

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 табл. съдържа:

Активни вещества:

Aconitum napellus	D4	120 mg
Bryonia cretica	D4	60 mg
Lachesis mutus	D12	60 mg
Eupatorium perfoliatum	D3	30 mg
Phosphorus	D5	30 mg

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетка

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1. Терапевтични показания

Грип и грипни инфекции и други инфекциозни заболявания, придружени с повишена температура

#### 4.2. Дозировка и начин на приложение

Обикновено по 1 таблетка 3-5 пъти дневно. Таблетките не се гълтат, а се държат в устата до разтварянето им. При остри оплаквания – по 1 таблетка на всеки 15 мин. (в продължение на 2 часа).

При кърмачета и деца до 3 год. възраст – по ½ таблетка до 3 пъти дневно. Таблетката се стрива и се нанася върху букалната лигавица.

От 3 до 6 год. възраст – по 1 таблетка до 3 пъти дневно.

Над 6 год. възраст – дозата за възрастни.

#### 4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към някоя от съставките на продукта.

#### 4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки за 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.

Поглъщането на таблетката не води до никакви вредни последици.



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

Не са известни.

#### **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 влияе върху способността за шофиране и работа с машини.

#### **4.8. Нежелани лекарствени реакции:**

В много редки случаи (1 на 10 000 пациента) могат да се появят алергични кожни 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

### **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**



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

Магнезиев стеарат

#### **6.2. Несъвместимости**

Няма съобщавани до този момент.

#### **6.3. Срок на годност**

Срок на годност: 5 години

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

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

Без специални условия на съхранение.

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

#### **6.5. Вид и съдържание на опаковката**

PP опаковка за таблетки с по 50 таблетки, поставена 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. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

20000093/04.02.2000

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

04.02.2000

#### **10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА – 04.2014**

