

## SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

### 1. BENAMING

Engystol, Tabletten

### 2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Engystol tabletten bevat per tablet van 301,5 mg:

Vincetoxicum officinale	D6	75 mg
Vincetoxicum officinale	D10	75 mg
Vincetoxicum officinale	D30	75 mg
Sulphur	D4	37,5 mg
Sulphur	D10	37,5 mg

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

### 3. FARMACEUTISCHE VORM

Tabletten

### 4. GEGEVENS BETREFFENDE DE TOEPASSING

#### 4.1 Indicatie

Homeopathisch geneesmiddel zonder specifieke therapeutische indicatie toegepast volgens de principes van de homeopathische geneeswijze.

#### 4.2 Dosering en wijze van toediening

*Dosering voor volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar:*

3 maal daags 1 tablet innemen. Zo nodig elke 30 tot 60 minuten 1 tablet innemen, maximaal 12 tabletten per dag.

*Dosering voor kinderen vanaf 6 tot 12 jaar:*

2 maal daags 1 tablet innemen. Zo nodig elke 30 tot 60 minuten 1 tablet innemen, maximaal 8 tabletten per dag.

*Dosering voor kinderen vanaf 2 tot 6 jaar:*

1 maal daags 1 tablet innemen. Zo nodig elke 30 tot 60 minuten 1 tablet innemen, maximaal 6 tabletten per dag.

De tabletten bij voorkeur in de mond uiteen laten vallen, even in de mond houden en daarna doorslikken. Voor kleine kinderen kunnen de tabletten fijn gedrukt worden tussen twee lepels.

Wanneer na 14 dagen onafgebroken gebruik geen verbetering van de klachten wordt bemerkt of wanneer de klachten terugkeren, raadpleeg dan uw arts.

### **4.3 Contra-indicaties**

Geen.

### **4.4 Speciale waarschuwingen en bijzondere voorzorgen bij gebruik**

Patiënten met zeldzame erfelijke aandoeningen als galactose-intolerantie, Lapp lactasedeficiëntie of glucose-galactose malabsorptie, dienen dit geneesmiddel niet te gebruiken.

### **4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Er zijn geen interacties met andere geneesmiddelen bekend.

### **4.6 Zwangerschap en lactatie**

Voor zover bekend kan dit homeopathische geneesmiddel tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding zonder bezwaar overeenkomstig de voorgeschreven dosering worden gebruikt.

### **4.7 Effecten op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te gebruiken**

Voor zover bekend beïnvloedt dit middel bij de aangegeven dosering de rijvaardigheid en het vermogen om machines te gebruiken niet.

### **4.8 Bijwerkingen**

Er zijn van dit homeopathische geneesmiddel geen bijwerkingen bekend.

### **4.9 Overdosering**

Wanneer u meer dan de aanbevolen dosering van Engystol heeft ingenomen, zijn in het algemeen geen bijwerkingen te verwachten.

## **5. EIGENSCHAPPEN**

Homeopathisch geneesmiddel zonder specifieke therapeutische indicatie toegepast volgens de principes van de homeopathische geneeswijze.

De toepassing is uitsluitend gebaseerd op de homeopathische geneesmiddelenbeelden van de twee afzonderlijke bestanddelen.

Informatie over de wettelijke achtergronden en wijze van registratie van homeopathische geneesmiddelen is te vinden op de website van het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen; <http://www.cbg-meb.nl>.

## **6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**

### **6.1 Lijst van hulpstoffen**

Lactose, magnesiumstearaat.

### **6.2 Onverenigbaarheden**

Er zijn van Engystol tabletten geen onverenigbaarheden bekend.

### **6.3 Houdbaarheid**

In de gesloten verpakking is de houdbaarheid 5 jaar.  
Na opening van de tablettencontainer nog 12 maanden houdbaar.

### **6.4 Speciale voorzorgen voor bewaring**

Bewaren beneden 25 °C, bewaren in de originele verpakking. Buiten bereik en zicht van kinderen houden.

### **6.5 Aard en inhoud van de verpakking**

Witte polypropyleenflacon, voorzien van een polypropyleen afsluitdop, inhoud 50 of 250 tabletten, kartonnen vouwdoos met bijsluiter.

## **7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Heel Belgium NV  
Booiebos 25  
9031 Drongen (Gent)  
België

Voor informatie:  
Heel Biologische Geneesmiddelen B.V.  
Axel  
Tel.: 0115 563200  
Fax: 0115 564774

## **8. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

RVH 82757

## **9. DATUM VAN GOEDKEURING/HERNIEUWING VAN DE VERGUNNING**

2 maart 2006

## **10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE SAMENVATTING**

Laatste gedeeltelijke wijziging betreft rubriek 6.3: 26 juni 2017