

## **SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

### **1 NAAM VAN HET GENEESMIDDEL**

Vermiculite D4, tabletten

Vermiculite D6, tabletten

Vermiculite D12, tabletten

Vermiculite D30, tabletten

### **2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING**

Vermiculite D4, tabletten bevatten per tablet van 250 mg, 240 mg Vermiculite D4

Vermiculite D6, tabletten bevatten per tablet van 250 mg, 240 mg Vermiculite D6

Vermiculite D12, tabletten bevatten per tablet van 250 mg, 240 mg Vermiculite D12

Vermiculite D30 tabletten bevatten per tablet van 250 mg, 240 mg Vermiculite D30

Voor de hulpstoffen wordt verwezen naar rubriek 6.1

### **3. FARMACEUTISCHE VORM**

Tabletten

### **4. KLINISCHE GEGEVENS**

#### **4.1 Therapeutische indicaties**

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

#### **4.2 Dosering en wijze van toediening**

3 tot 4 maal daags 1 tablet even in de mond houden en daarna doorslikken. Wanneer na 14 dagen onafgebroken gebruik geen verbetering van de klachten wordt bemerkt, of wanneer de klachten terugkeren dient een arts te worden geraadpleegd.

#### **4.3 Contra-indicaties**

Geen

#### **4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik**

Patiënten met een overgevoeligheid voor tarwe (anders dan coeliakie) moeten dit homeopatisch geneesmiddel niet gebruiken.

Het is bij homeopathische geneesmiddelen mogelijk dat er een beginverergering optreedt in de eerste week van de inname. Stop in dat geval tijdelijk met de inname tot de beginverergering over is.

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

Er zijn geen interacties met andere geneesmiddelen bekend.

#### **4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding**

Voor zover bekend kan dit homeopathisch geneesmiddel zonder bezwaar overeenkomstig de voorgeschreven dosering worden gebruikt.

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

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

#### **4.8 Bijwerkingen**

Er zijn van dit homeopathisch geneesmiddel geen bijwerkingen bekend.

#### Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl)

#### **4.9 Overdosering**

Volgens de homeopathie is het effect meer bepaald door de verdunningsgraad dan door de dosering. Met een dubbele dosis zijn er geen bijwerkingen te verwachten.

### **5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN**

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

### **6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**

#### **6.1 Lijst van hulpstoffen**

Lactose  
Tarwezetmeel  
Magnesiumstearaat

#### **6.2 Onverenigbaarheden**

Er zijn geen onverenigbaarheden bekend.

#### **6.3 Houdbaarheid**

Dit homeopathisch geneesmiddel is in een goed gesloten verpakking 3 jaar houdbaar. Na opening van de flacon nog 24 maanden houdbaar.

#### **6.4 Speciale voorzorgen bij bewaren**

Bewaren in de originele verpakking, beneden 25°C.

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

Het product is verpakt in een witte polypropyleen flacon van 50 ml met een polyethyleen witte sluiting. Een flacon bevat 200 tabletten en is met etiket en bijsluiter verpakt in een kartonnen buitenverpakking.

#### **6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen**

Geen bijzondere vereisten.

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

Holomed Nederland BV  
Almelosestraat 4  
7631 CG Ootmarsum  
Nederland  
Tel: 0541-292975

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

RVH 87825

**9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING**

7 december 2005

**10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST**

Laatste gedeeltelijke wijziging betreft de rubrieken 1 en 7: 30 juni 2017