

Meditonsin®

GRANULKI

Granulki

Do stosowania u niemowląt w wieku od 7 miesięcy, dzieci i dorosłych

Substancje czynne: Aconitinum D5, Atropinumsulfuricum D5 i Mercurius cyanatus D8

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zażyciem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta. Lek ten należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Jeśli potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja, należy zwrócić się do farmaceuty.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie możliwe objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz punkt 4.
- Jeśli po upływie 3 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

Spis treści ulotki

1. Co to jest lek Meditonsin® Granulki i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed przyjęciem leku Meditonsin® Granulki
3. Jak przyjmować lek Meditonsin® Granulki
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Meditonsin® Granulki
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. CO TO JEST LEK MEDITONSIN® GRANULKI I W JAKIM CELU SIĘ GO STOSUJE

Meditonsin® Granulki jest lekiem homeopatycznym stosowanym w przeziębieniach.

Wskazania do stosowania

Wskazania do stosowania wywodzą się z homeopatycznych obrazów chorobowych.

Zaliczane są tu:

Ostre zapalenia w obrębie gardła, nosa i krtani.

Jeśli po upływie 3 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

2. INFORMACJE WAŻNE PRZED PRZYJĘCIEM LEKU MEDITONSIN® GRANULKI

Kiedy nie przyjmować leku Meditonsin® Granulki

- jeśli pacjent ma uczulenie na Aconitinum D5, Atropinumsulfuricum D5 lub Mercurius cyanatus D8.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem przyjmowania leku Meditonsin® Granulki należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą.

Ważne informacje o niektórych składnikach leku Meditonsin® Granulki

Lek ten zawiera sacharozę. Jeżeli stwierdzono wcześniej u pacjenta nietolerancję niektórych cukrów, pacjent powinien skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem leku Meditonsin® Granulki.

Brak wystarczająco udokumentowanych doświadczeń dotyczących stosowania leku u niemowląt w wieku poniżej 7 miesięcy. Z tego powodu nie należy stosować leku w tej grupie pacjentów. U niemowląt w wieku od 7 do 12 miesięcy lek Meditonsin® Granulki należy stosować po konsultacji z lekarzem.

W przypadku utrzymujących się, niejasnych lub nowo występujących dolegliwości oraz duszności lub gorączki należy zwrócić się do lekarza.

Lek Meditonsin® Granulki a inne leki:

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować. Nie są znane interakcje z innymi lekami.

Meditonsin® Granulki z jedzeniem, pić i alkoholem

Na działanie leku homeopatycznego niekorzystny wpływ mogą mieć ogólnie szkodliwe czynniki w stylu życia oraz środki pobudzające i używki.

Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza przed zastosowaniem tego leku.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Lek Meditonsin® Granulki nie ma wpływu na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

3. JAK PRYJMOWAĆ LEK MEDITONSIN® GRANULKI

Ten lek należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty.

W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Dorośli oraz dzieci i młodzież w wieku od 12 lat:

W ostrych stanach dorośli i młodzież w wieku od 12 lat przyjmują co pół godziny lub godzinę, maksymalnie 6 razy na dobę, po 5 granulek.

Niemowląt w wieku od 7 miesięcy do 1 roku: po konsultacji z lekarzem przyjmować maksymalnie 4 razy na dobę po 1 granulce.

Dzieci w wieku od 1 roku: przyjmować maksymalnie 6 razy na dobę po 1 granulce.

Dzieci w wieku 6-12 lat: przyjmować maksymalnie 6 razy na dobę 1-2 granulki (maksymalnie 11 granulek na dobę).

Sposób stosowania



Granulki należy rozpuścić w ustach. Lek można przyjmować niezależnie od posiłków.

Długość stosowania

Lek Meditonsin® Granulki należy zacząć przyjmować możliwie wcześnie.

Stosowanie dłuższe niż tydzień jest możliwe tylko po konsultacji z lekarzem lub terapeutą z doświadczeniem w zakresie homeopatii. W przypadku wrażenia, że działanie leku Meditonsin® Granulki jest za mocne lub za słabe, należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Przyjęcie większej niż zalecana dawki leku Meditonsin® Granulki

Po niezamierzonym przedawkowaniu leku mogą wystąpić z powodu składników leku nudności, wymioty i biegunka. W takich przypadkach należy niezwłocznie zwrócić się do lekarza.

Pominięcie przyjęcia leku Meditonsin® Granulki

Nie należy stosować ilości podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki, ale nadal dawkować granulki w sposób podany powyżej.

Przerwanie przyjmowania leku Meditonsin® Granulki

Można spodziewać się, że objawy wystąpią ponownie.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

4. MOŻLIWE DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Możliwe działania niepożądane

Po zastosowaniu leku Meditonsin® Granulki może wystąpić ślinotok. Należy przerwać stosowanie leku.

Mogą wystąpić reakcje nadwrażliwości (np. świąd i wysypka skórna). W takim przypadku należy przerwać stosowanie leku.

Wskazówka: W przypadku przyjmowania leków homeopatycznych mogą się przejściowo nasilić istniejące dolegliwości (pierwotne pogorszenie). W takiej sytuacji należy przerwać stosowanie leku i skonsultować się z lekarzem.

Jeśli nasili się którykolwiek z objawów niepożądanych lub wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceutce.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceutce.

Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (Federalny Instytut Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych)
Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3
53175 Bonn
www.bfarm.de

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. JAK PRZECHOWYWAĆ LEK MEDITONSIN® GRANULKI

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na etykiecie i pudełku po "Termin ważności". Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Warunki przechowywania

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania leku.

Okres ważności po pierwszym otwarciu

Po otwarciu nie stosować leku Meditonsin® Granulki przez okres dłuższy niż 6 miesięcy i nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutkę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA I INNE INFORMACJE

Co zawiera lek Meditonsin® Granulki

Substancjami czynnymi leku są:

W 10 g granulek (rozmiar 5) zawarte jest:

Aconitinum Dil. D5 [HAB, przepis 5a, roztwór D2 z etanolem 86% (m/m)] 10 mg

Atropinum sulfuricum Dil. D5 50 mg

Mercurius cyanatus Dil. D8 40 mg

Aconitinum D2 i D3, Atropinum sulfuricum D2 i D3 i Mercurius cyanatus D4 do D6 spotęgowane mieszkanką etanolu 94% (m/m)/ glicerolu 85%/ wody oczyszczonej (5:10:85); Aconitinum D4, Atropinum sulfuricum D4 i Mercurius cyanatus D7, spotęgowane mieszkanką etanolu 73% (m/m).

Pozostały składnik: sacharoza

Jak wygląda lek Meditonsin® Granulki i co zawiera opakowanie

W butelce ze szkła brązowego z zakraplaczem LDPE i zamknięciem gwintowym PP z pierścieniem HDPE zawarte są granulki. Opakowanie oryginalne zawiera 8 g granulek.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhloweg 37, D-58638 Iserlohn, Telefon: 02371/937-0, Telefaks: 02371/937-329, www.medice.de, e-mail: info@medice.de

Data ostatniej aktualizacji ulotki: luty 2016.

Neoficjalne tłumaczenie niemieckiej ulotki dla pacjenta.

