

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 obsługiwane maszyn

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

3. JAK PRZYJMOWAĆ 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.

Niemowlęta 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 lekumogą 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 farmaceutę, 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

Atropinumsulfuricum 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 mieszanką etanolu 94% (m/m)/ glicerolu 85%/ wody oczyszczonej (5:10:85); Aconitinum D4, Atropinum sulfuricum D4 i Mercurius cyanatus D7, spotęgowane mieszanką 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, Kuhlweg 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

