

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА

Листовка Приложение 2

Към Рег. № 20011097

Разрешение №

BG/MAMP 62439 / 11-05-2023

Разрешение №

Dulcamara-Homaccord oral

Листовка: информация за потребителя

Дулкамара-Хомакорд перорални гранули, разтвор

Dulcamara-Homaccord oral

Хомеопатичен лекарствен продукт

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашия лекар или фармацевт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.

- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка (виж т.4)

- Ако след 14 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Дулкамара-Хомакорд и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Дулкамара-Хомакорд
3. Как да приемете Дулкамара-Хомакорд
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Дулкамара-Хомакорд
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Дулкамара-Хомакорд и за какво се използва

Хомеопатичен лекарствен продукт.

Заболявания и състояния, провокирани от влага и студ; тонзиларна хипертрофия.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Дулкамара-Хомакорд**Не приемайте Дулкамара-Хомакорд**

- ако имате свръхчувствителност към някоя от съставките на продукта.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Дулкамара-Хомакорд.

Ако симптомите продължат или се влошат трябва да се преоцени лечението.

Други лекарства и Дулкамара-Хомакорд

Не са известни лекарствени взаимодействия.

Дулкамара-Хомакорд с храна, напитки и алкохол

Няма несъвместимости.

Бременност, кърмене и фертилитет

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство.



Шофиране и работа с машини

Дулкамара-Хомакорд не повлиява концентрацията и няма неблагоприятен ефект върху шофирането и работата с машини.

Дулкамара-Хомакорд съдържа етанол

Този продукт съдържа 138 mg етанол (алкохол) за доза от 10 капки (28% w/v). Количеството в 10 капки се равнява на по-малко от 4 ml бира или 2 ml вино. Количеството алкохол е пренебрежимо малко и не предполага да има видими реакции.

3. Как да приемете Дулкамара-Хомакорд

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Препоръчителната доза е:

При възрастни и деца над 6 год. възраст, обикновено 3 пъти по 10 капки дневно. При остри състояния 10 капки всеки 15 минути (за период от 2 часа). Продължителната употреба на продукта (няколко месеца) трябва да бъде проследена от специалист.

Употреба при деца

При деца до 2 год. възраст – по 3 капки 3 пъти дневно.

От 2 до 6 год. възраст – по 5 капки 3 пъти дневно.

Начин на приложение

Този лекарствен продукт не се приема с храна. При деца капките се накапват в малко вода. Продължителната употреба на продукта (няколко месеца) трябва да бъде проследена от специалист.

Ако сте приели повече от необходимата доза Дулкамара-Хомакорд

Дулкамара-Хомакорд няма доза на предозиране.

Ако сте пропуснали да приемете Дулкамара-Хомакорд

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатия прием, а продължете по указаната схема.

Ако сте спрели употребата на Дулкамара-Хомакорд

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава. В много редки случаи може да се появи реакция на свръхчувствителност.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:



Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев” № 8
1303 София
тел.: +35 928903417
уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Дулкамара-Хомакорд

Без специални условия на съхранение.

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

Срок на годност – 5 години.

Срок на годност след първо отваряне на бутилката – 6 месеца.

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

Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Дулкамара-Хомакорд

100 g съдържат:

- Активни вещества:

Araneus diadematus	D6	0.50 g
Araneus diadematus	D10	0.50 g
Araneus diadematus	D30	0.50 g
Araneus diadematus	D200	0.50 g
Solanum dulcamara	D2	0.50 g
Solanum dulcamara	D10	0.50 g
Solanum dulcamara	D30	0.50 g
Solanum dulcamara	D200	0.50 g

- Други съставки (помощни вещества): Етанол 96%, Пречистена вода.

Съдържа 35 об.% алкохол.

Как изглежда Дулкамара-Хомакорд и какво съдържа опаковката

Кафява стъклена бутилка тип III (30 ml), капачка на винт от РР и апликатор-капкомер от РЕ, поставени в картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Str. 2-4

76532 Baden-Baden, Германия

Phone: 0049 (0)7221 501 00, Fax: 0049 (0)7221 501 485

Дата на последно преразглеждане на листовката: 02/2023

