

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

СТОДАЛ ПОКЕТ пилюли  
STODAL POCKET pills

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

За 4 g пилюли:

ANTIMONIUM TARTARICUM	6 CH .....	0,005 ml
BRYONIA	3 CH .....	0,005 ml
COCCUS CACTI	4 CH .....	0,005 ml
DROSERA	3 CH .....	0,005 ml
IPECA	3 CH .....	0,005 ml
RUMEX CRISPUS	6 CH .....	0,005 ml
SPONGIA TOSTA	4 CH .....	0,005 ml
STICTA PULMONARIA	3 CH .....	0,005 ml

Помощни вещества с известно действие: захароза, лактоза.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Пилула.

Бели до почти бели сферични пилюли.

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1 Терапевтични показания

Симптоматично лечение на кашлица от различен произход.

#### 4.2 Дозировка и начин на приложение

##### Дозировка

По 5 пилюли на всеки час.

Приемите се разреждат с подобряване на състоянието и се спират при изчезване на симптомите.

##### Начин на приложение

Перорално приложение.

Оставят се да се стопят под езика.

#### 4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рес. № 10200002	
Разрешение №	66815
БГ/МА/МР -	15-10-2024
Годежение №	



#### **4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба**

За деца под 18 месеца пиулите се разтварят в малко количество вода.

Хомеопатичният продукт съдържа захароза и лактоза.

Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към галактоза, пълен лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза, глюкозо-галактозна малабсорбция или захарозо-изомалтазен дефицит не трябва да приемат това лекарство.

#### **4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

Този хомеопатичен лекарствен продукт трябва да се приема в различно време от храненето.

Въпреки това, не се очаква специфично взаимодействие с храни и напитки.

#### **4.6 Фертилитет, бременност и кърмене**

Този лекарствен продукт може да се използва по време на бременност и кърмене.

#### **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Не се очакват ефекти върху способността за шофиране и работа с машини.

#### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

Не се очакват нежелани лекарствени реакции.

#### **Съобщаване на подозирани нежелани реакции**

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риска за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

тел.: +359 2 8903417

уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

#### **4.9 Предозиране**

Не се очаква особен риск в случай на предозиране.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1 Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: ATC код: V03AX.

Хомеопатичен лекарствен продукт.

Показания на този лекарствен продукт се основават на традиционната хомеопатична употреба на неговите съставки. Съдържа осем активни вещества, традиционно използвани при следните симптоми на суха и влажна кашлица:

*Antimonium tartaricum* при влажна кашлица със затруднено дишане (диспнея) и труден за отхрачване гъст секрет;



*Bryonia* при суха и болезнена кашлица, срещаща се при трахеити и бронхити, влошаваща се при най-малкото движение;  
*Coccus cacti* при пристъпна кашлица, провокирана от ларингеално дразнене с отхрачване на високозен точещ се секрет, предимно през нощта и на разсъмване;  
*Drosera* при пристъпна спастична кашлица с нощно обостряне, често придружена с гръден и абдоминални болки;  
*Ipecac* при спастична задушаваща кашлица, придружена от гадене и повръщане;  
*Rumex crispus* при неспирна, суха и уморителна кашлица, предизвикана от ларингеално и/или трахеално дразнене;  
*Spongia tosta* при суха ларингеална кашлица, дрезгава и задушаваща, често влошаваща се през нощта;  
*Sticta pulmonaria* при суха, дразнеша, неспирна и уморителна, често нощна кашлица, влошаваща се при дълбоко вдишване.

## 5.2 Фармакокинетични свойства

Неприложимо.

## 5.3 Предклинични данни за безопасност

Неприложимо.

## 6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

### 6.1 Списък на помощните вещества

Захароза, лактоза.

### 6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

### 6.3 Срок на годност

5 години.

### 6.4 Специални условия на съхранение

Не изисква специални условия на съхранение.

### 6.5 Вид и съдържание на опаковката

Бели до почти бели сферични пилули по 4g в туба от РР с интегриран дозатор за пилули и капачка от PS, по 2 туши в картонена кутия.

### 6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне

Няма специални изисквания.

## 7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

**BOIRON**

2 Avenue de l'Ouest Lyonnais  
69510 Messimy



Франция

**8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Регистрационен номер 20200007

**9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Дата на първо разрешаване: 21.01.2020

Дата на последно подновяване:

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

10/2024

