

Листовка: информация за потребителя

ОСТЕОБИОС перорални капки, разтвор
OSTEOBIOS oral drops, solution

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка Приложение 2	20180296
Разрешение №	
BG/MA/MP	444-30589/27-07-2026

Calcitonin D6 / Calcium carbonicum Hahnemannii D12, D30 и D200 / Calcium fluoratum D12, D30 и D200 / Calcium phosphoricum D12, D30 и D200 / Glandula parathyreoidea suis D10, D30 и D200 / Os suis D10, D30 и D200

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 фармацевт.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка.
- Ако след 5 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

Какво съдържа тази листовка:

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

1. Какво представлява Остеобиос и за какво се използва

Остеобиос е комбиниран хомеопатичен лекарствен продукт, който се използва за допълваща терапия на симптомите, свързани с фрактури и нарушен костен метаболизъм.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Остеобиос

Не приемайте Остеобиос

- ако сте алергични към активните вещества или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Остеобиос.

Консултирайте се с Вашия лекар, ако симптомите продължават повече от 5 дни, или състоянието Ви се влошава.



Други лекарства и Остеобиос

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта.

Не са провеждани проучвания за взаимодействие на Остеобиос с други лекарства. Няма данни за лекарствени взаимодействия.

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Поради хомеопатичните разреждания на съставките в този комбиниран хомеопатичен продукт не се очакват нежелани ефекти върху бременността и кърменето. Ако сте бременна или кърмите, консултирайте се с Вашия лекар преди да вземете Остеобиос.

Шофиране и работа с машини

Остеобиос не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

Остеобиос съдържа етанол

Остеобиос съдържа 30 об.% етанол (алкохол), по-малко от 100 mg в една доза.

3. Как да приемате Остеобиос

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

Препоръчителната доза е:

Възрастни и деца над 12 години:

20 капки в малко вода (една супена лъжица), 2 пъти дневно.

Деца от 6 до 12 години:

10 капки в малко вода (една супена лъжица), 2 пъти дневно.

Деца от 1 до 6 години:

5 капки в чаша вода, 2 пъти дневно.

Не се препоръчва при деца под 1 година.

Начин на приложение

Да се приема 15 минути преди хранене.

Ако сте приели повече от необходимата доза Остеобиос

Ако сте приели по-голяма доза Остеобиос, уведомете Вашия лекар или фармацевт.

Ако сте пропуснали да приемете Остеобиос

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, 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.

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.: +359 2 8903417

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 Остеобиос

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка след “Годен до:”. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Срокът на годност след първоначално отваряне на лекарството е 6 месеца.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърлите лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Остеобиос

- Активните вещества в милилитър (ml) за една опаковка (30 ml) са:

Calcitonin	D6	2,10 ml
Calcium carbonicum Hahnemanni	D30	1,91 ml
Calcium carbonicum Hahnemanni	D200	1,91 ml
Calcium fluoratum	D12	1,91 ml
Calcium fluoratum	D30	1,91 ml
Calcium fluoratum	D200	1,91 ml
Calcium phosphoricum	D12	1,91 ml
Calcium phosphoricum	D30	1,91 ml
Calcium phosphoricum	D200	1,91 ml
Glandula parathyreoidea suis	D10	1,91 ml
Glandula parathyreoidea suis	D30	1,91 ml
Glandula parathyreoidea suis	D200	1,91 ml
Os suis	D10	1,66 ml
Os suis	D30	1,66 ml
Os suis	D200	1,66 ml

- Другите съставки са: Етанол 30%



Как изглежда Остеобиос и какво съдържа опаковката

Остеобиос са перорални капки, разтвор. Опаковката е бутилка от кафяво стъкло тип III от 30 ml с капачка на винт от полиетилен и полипропилен и апликатор – капкомер от полиетилен.

Притежател на разрешението за употреба

GUNA S.p.A.,
Via Palmanova, 71
20132 Milan
Италия

Производител

GUNA S.p.A.,
Via Palmanova, 69
20132 Milan
Италия

За допълнителна информация относно това лекарство, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

Интелект Фарма ЕООД
ж.к. "Манастирски ливади"
ул. „Акад. Илчо Димитров“ 7Б
София 1618
България
Телефон: +359 2 866 17 89

Дата на последно преразглеждане на листовката 03/2026

