

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА

Листовка Приложение 2

Към Рег. № 20011097

Разрешение №

BG/МАМР 62439

11-05-2023

Листовка: информация за потребителя
Дулкамара-Хомакорд перорални таблетки, разтвор
Dulcamara-Homaccord oral effervescent tablets

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

