

## Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

### Homeoplasmine<sup>®</sup>, maść

**Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.**

Lek ten należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta, lub według zaleceń lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

- 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, farmaceucie lub pielęgniarce. Patrz punkt 4.
- Jeśli nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

Homeopatyczny produkt leczniczy ze wskazaniami leczniczymi

#### Spis treści ulotki

1. Co to jest lek Homeoplasmine<sup>®</sup> i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem Homeoplasmine<sup>®</sup>
3. Jak stosować Homeoplasmine<sup>®</sup>
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać Homeoplasmine<sup>®</sup>
6. Zawartość opakowania i inne informacje

**1. Co to jest lek Homeoplasmine<sup>®</sup> i w jakim celu się go stosuje**  
Homeoplasmine<sup>®</sup> jest lekiem o działaniu antyseptycznym i gojącym stosowanym w przypadkach podrażnień skóry, takich jak: niewielkie zranienia, zadrapania, otarcia naskórka, skaleczenia, pęknięcia skóry.

**2. Informacje ważne przed zastosowaniem Homeoplasmine<sup>®</sup>**  
**Kiedy nie stosować Homeoplasmine<sup>®</sup>**

Jeśli pacjent ma uczulenie na substancje czynne lub którykolwiek

z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6). Ze względu na obecność kwasu borowego nie należy stosować maści u młodzieży i dzieci ani na skaleczenia zainfekowane. Nie stosować na błony śluzowe.

### **Ostrzeżenia i środki ostrożności**

Maści nie należy stosować dłużej niż 1 tydzień. Jeśli objawy nie ustępują lub nasilają się po upływie 1 tygodnia od momentu zastosowania leku oraz w przypadku pojawienia się zaczerwienienia naskórka, należy zaprzestać stosowania maści i zasięgnąć porady lekarza.

### **Homeoplasmine<sup>®</sup> a inne leki**

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach stosowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować.

### **Ciąża i karmienie piersią**

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

Ze względu na obecność kwasu borowego nie zaleca się stosowania leku podczas ciąży i w okresie karmienia piersią.

### **Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn**

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

### **Homeoplasmine<sup>®</sup> zawiera kwas borowy**

Ze względu na obecność w składzie kwasu borowego, nie należy stosować maści na duże powierzchnie skóry lub na otwarte rany (przede wszystkim na oparzenia) ani do opatrunków ochronnych.

### **3. Jak stosować Homeoplasmine<sup>®</sup>**

Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano

w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

Stosować na skórę.

Zalecana dawka to:

**Dorośli:** niewielką ilość maści nanosić 1-3 razy dziennie na oczyszczoną powierzchnię zranionej skóry.

**Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Homeoplasmine<sup>®</sup>**  
Należy skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą.

**Pominięcie przyjęcia leku Homeoplasmine<sup>®</sup>**

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

#### **4. Możliwe działania niepożądane**

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

U noworodków i małych dzieci kwas borowy wywoływał poważne działania niepożądane.

Objawy skórne (rozległe i nasilone zaczerwienienie skóry, złuszczenie z początkowym rumieniem, występującym zwłaszcza na poziomie pośladków lub ust) wymagają konsultacji z lekarzem.

#### **Zgłaszanie działań niepożądanych**

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce.

Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów

Medycznych i Produktów Biobójczych Al. Jerozolimskie 181c,  
02-222 Warszawa, tel.: + 48 22 492 13 01, fax: + 48 22 492 13 09,  
e-mail: [ndl@urpl.gov.pl](mailto:ndl@urpl.gov.pl)

Działania niepożądane można zgłaszać również krajowemu przedstawicielowi podmiotu odpowiedzialnego.

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

## **5. Jak przechowywać Homeoplasmine®**

Przechowywać w temperaturze nie wyższej niż 25°C.

Nie stosować dłużej niż 1 rok po pierwszym otwarciu.

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku i tubce.

Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Termin ważności jest na pudełku poprzedzony skrótem EXP.

Numer serii jest na pudełku poprzedzony skrótem Lot.

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 Homeoplasmine®**

**Substancjami czynnymi są:** Calendula officinalis TM 0,1 g;

Phytolacca decandra TM 0,3 g; Bryonia TM 0,1 g; Benzoe TM 0,1 g;

Acidum boricum 4,0 g w 100 g maści.

**Pozostały składnik to:** wazelina biała.

### **Jak wygląda lek Homeoplasmine® i co zawiera opakowanie**

Tuba aluminiowa z zakrętką w pudełku tekturowym.

Zawartość opakowania 18 g lub 40 g.

Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie.

**Podmiot odpowiedzialny i wytwórca**

**BOIRON SA**

2 avenue de l'Ouest Lyonnais

69510 Messimy

Francja

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji należy zwrócić się do krajowego przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego:

Boiron Sp. z o.o.

tel. 22 702 66 70

fax: 22 702 66 71

e-mail: [informacjaoleku@boiron.pl](mailto:informacjaoleku@boiron.pl)

**Data ostatniej aktualizacji ulotki: 07/2016**