

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

Paragrippe[®], tabletki

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

Lek ten należy zawsze przyjmować 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 Paragrippe[®] i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Paragrippe[®]
3. Jak stosować lek Paragrippe[®]
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Paragrippe[®]
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest lek Paragrippe[®] i w jakim celu się go stosuje

Paragrippe[®] jest lekiem stosowanym wspomagająco w celu łagodzenia objawów infekcji grypowych przebiegających z bólami głowy, bólami mięśniowymi, kostno-stawowymi, gorączką (do 38,5°C), dreszczami i uczuciem ogólnego rozbicia.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Paragrippe®

Kiedy nie stosować leku Paragrippe®

Leku Paragrippe® nie należy stosować, jeśli pacjent ma uczulenie na substancje czynne lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6).

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Jeśli gorączka utrzymuje się przez 3 dni, przekroczy 39°C albo wystąpi duszność, uporczywy kaszel lub inne niepokojące objawy należy niezwłocznie udać się do lekarza.

Jeśli po tygodniu objawy nadal się utrzymują należy poradzić się lekarza.

Po ustąpieniu objawów przerwać stosowanie leku.

Przed rozpoczęciem stosowania Paragrippe® u dzieci w wieku do 11 lat należy omówić to z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką.

Lek Paragrippe® a inne leki

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

Stosowanie leku Paragrippe® z jedzeniem i piciem

Brak specjalnych wymagań.

Ciąża i karmienie piersią

Brak danych.

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.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwane maszyn

Uwzględniając skład produktu, lek nie wywiera wpływu na prowadzenie pojazdów i obsługę maszyn.

Lek Paragrippe[®] zawiera sacharozę i laktozę.

W przypadku występowania nietolerancji niektórych cukrów należy skonsultować się z lekarzem przed przyjęciem tego leku.

3. Jak przyjmować lek Paragrippe[®]

Ten lek należy zawsze przyjmować 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 doustnie.

Zalecana dawka leku Paragrippe[®]:

Dorośli i dzieci w wieku od 11 lat: od momentu wystąpienia pierwszych objawów świadczących o infekcji grypowej, ssać powoli po 2 tabletki do 3 razy dziennie, wydłużając przerwy w miarę następowania poprawy.

Dzieci w wieku do 11 lat: wg wskazań lekarza.

Tabletki można też rozpuścić w niewielkiej ilości wody.

Ze względu na niebezpieczeństwo zakrztuszenia, dzieciom w wieku do 5 lat lub dzieciom starszym, które mają problem z połykaniem zaleca się rozdrobnienie/zmiażdżenie tabletek i podanie pod język lub rozpuszczenie w niewielkiej ilości wody i podanie łyżeczką.

Osoby w podeszłym wieku: nie jest konieczna modyfikacja dawki.

Przyjęcie większej niż zalecana dawki leku Paragrippe[®]

Należy skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą.

Pominięcie przyjęcia leku Paragrippe[®]

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.

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, faks: + 48 22 492 13 09, e-mail: ndl@urpl.gov.pl

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

5. Jak przechowywać lek Paragrippe®

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

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

Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

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 Paragrippe®

Substancjami czynnymi leku są:

1 tabletką 300 mg zawiera: Arnica montana 4CH, Belladonna 4CH, Eupatorium perfoliatum 4CH, Gelsemium sempervirens 4CH, Sulfur 5CH aa 0,6 mg.

Pozostałe składniki to: sacharoza, laktoza, stearynian magnezu.

Jak wygląda lek Paragrippe® i co zawiera opakowanie

Opakowanie zawiera 60 tabletek.

Podmiot odpowiedzialny:

BOIRON SA

2, avenue de l'Ouest Lyonnais

69510 Messimy

Francja

Wytwórca:

BOIRON SA

2, avenue de l'Ouest Lyonnais

69510 Messimy

Francja

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

Boiron Sp. z o.o.

tel. 22 702 66 70

fax: 22 702 66 71

e-mail: informacjaoleku@boiron.pl

Data ostatniej aktualizacji ulotki: 11/2013