

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

Stodal[®], syrop

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 Stodal[®] syrop i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem Stodal[®] syrop
3. Jak stosować Stodal[®] syrop
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać Stodal[®] syrop
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest Stodal[®] syrop i w jakim celu się go stosuje

Stodal[®] syrop jest lekiem stosowanym w leczeniu kaszlu różnego pochodzenia, towarzyszącego infekcjom górnych dróg oddechowych.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem Stodal[®] syrop

Kiedy nie stosować Stodal[®] syrop

Leku Stodal[®] syrop 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

W przypadku wystąpienia gorączki powyżej 39°C, uporczywego kaszlu, duszności lub innych niepokojących objawów należy skontaktować się z lekarzem.

Dzieci

Przed rozpoczęciem stosowania Stodal® syrop u dzieci w wieku do 6 lat należy omówić to z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką.

Stodal® syrop, 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 Stodal® syrop z jedzeniem i piciem

Brak specjalnych wymagań.

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.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Przy podanym poniżej dawkowaniu wpływ nieistotny.

Stodal® syrop zawiera etanol (alkohol) i sacharozę.

Lek zawiera 1,74 % v/v etanolu.

5 ml syropu zawiera 0,069 g etanolu i 3,75 g sacharozy.

15 ml syropu zawiera 0,206 g etanolu i 11,25 g sacharozy.

- Przeciwwskazany u osób z chorobą alkoholową.
- Ze względu na zawartość etanolu przed zastosowaniem leku

u kobiet ciężarnych lub karmiących piersią, dzieci i osób z grup wysokiego ryzyka (takich jak pacjenci z chorobą wątroby lub padaczką) należy skonsultować się z lekarzem.

- Ze względu na zawartość sacharozy stosować ostrożnie u pacjentów z cukrzycą.
- W przypadku występowania nietolerancji niektórych cukrów należy skonsultować się z lekarzem przed przyjęciem tego leku.
- Dawkowanie u dzieci w wieku do 6 lat ustala lekarz.

3. Jak stosować Stodal[®] syrop

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 doustnie.

Zalecana dawka syropu Stodal[®]:

Dorośli: 15 ml syropu 3-5 razy dziennie.

Młodzież i dzieci w wieku od 6 lat: 5 ml syropu 3-5 razy dziennie.

Dzieci w wieku do 6 lat: według wskazań lekarza.

Podczas stosowania zaleca się wykorzystanie miarki dozującej umieszczonej na zakrętce butelki.

Przyjęcie większej niż zalecana dawki leku Stodal[®] syrop

Należy skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą.

Pominięcie przyjęcia leku Stodal[®] syrop

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 Stodal[®] syrop

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 butelce.

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 Stodal[®] syrop

- **Substancjami czynnymi leku są:** Pulsatilla 6CH 0,95 g, Rumex crispus 6CH 0,95 g, Bryonia 3CH 0,95 g, Ipeca 3CH 0,95 g, Spongia tosta 3CH 0,95 g, Sticta pulmonaria 3CH 0,95 g, Antimonium tartaricum 6CH 0,95 g, Myocardium 6CH 0,95 g, Coccus cacti 3CH 0,95 g, Drosera TM 0,95g w 100 g syropu.

- **Pozostałe składniki to:** karmel, kwas benzoesowy, etanol, syrop tolutański, syrop z krzyżownicy, roztwór sacharozy.

Jak wygląda Stodal[®] syrop i co zawiera opakowanie

Butelka 200 ml z miarką dozującą w pudełku kartonowym.

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: 03/2015