

Krople miętowe Aflofarm, krople doustne, 35 g



Cena: 3,27 zł

Opis słownikowy

Postać	Krople
Producent / Podmiot Odpowiedzialny	AFLOFARM FARMACJA POLSKA SP. Z O.O.
Przechowywanie	Temperatura pokojowa
Rejestracja	OTC produkt leczniczy wydawany bez recepty

Opis produktu

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

- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz punkt 4.

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Krople miętowe Aflofarm
krople doustne
Menthae piperitae tinctura cum Menthae piperitae aetheroleo

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Skład: 100 g leku zawiera 100 g nalewki miętowej z olejkiem eterycznym miętowym [macerat etanolowo-wodny z liści mięty, ekstrahent: etanol 90 % (V/V) oraz olejek miętowy - nie mniej niż 5% (V/m) olejku].

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

krople doustne
35 g Kod: 5909990018468

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie doustne.

Należy zapoznać się z treścią etykiety ulotki przed zastosowaniem leku, w tym celu należy odkleić etykietę w prawym górnym rogu w miejscu oznaczonym strzałką.

Sposób stosowania i droga podania:

Dawkowanie: Dorośli i młodzież w wieku powyżej 12 lat: do 3 razy na dobę po 30-35 kropli w kieliszku wody lub na kostkę cukru.

Jeśli dolegliwości nasilają się lub utrzymują dłużej niż 2 tygodnie podczas stosowania leku, należy skonsultować się z lekarzem.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności

Nie stosować po upływie terminu ważności zamieszczonym na opakowaniu.

9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca:

Aflofarm Farmacja Polska Sp. z o.o.

ul. Partyzancka 133/151

95-200 Pabianice

Tel. (42) 22-53-100

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr IL-0058/LN

13. NUMER SERII

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC – Lek wydawany bez recepty.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Wskazania do stosowania: W łagodnych dolegliwościach trawiennych takich jak: niestrawność, wzdęcia, pomocniczo w stanach skurczowych w obrębie jelit.

Działanie: Rozkurczające w zaburzeniach trawiennych, wiatropędne oraz zwiększające wydzielanie soku żołądkowego i żółci.

Kiedy nie stosować leku:

- jeśli pacjent ma uczulenie na liść mięty i mentol;

- w chorobach dróg żółciowych np. w zapaleniu dróg żółciowych, kamicy żółciowej i refluksie żołądkowo-przełykowym (zgaga);

- u dzieci w wieku poniżej 12 lat.

Ostrzeżenia i środki ostrożności: Lek zawiera 80-85% (V/V) etanolu (alkoholu), tzn. ok. 780,25 mg na dawkę (dawka jednorazowa to ok. 30 kropli), co jest równoważne ok. 19,51 ml piwa i ok. 7,8 ml wina. Szkodliwe dla osób z chorobą alkoholową. Należy wziąć pod uwagę podczas stosowania u dzieci i u osób z grup wysokiego ryzyka, takich jak pacjenci z chorobą wątroby lub z padaczką.

Krople miętowe Aflofarm a inne leki:

Nie stwierdzono.

Ciąża i karmienie piersią:

Ze względu na brak danych nie zaleca się stosowania w okresie ciąży i karmienia.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwane maszyn: W zalecanych dawkach lek nie wywiera istotnego wpływu na prowadzenie pojazdów i obsługiwane maszyn. Należy wziąć pod uwagę fakt, iż lek może zmieniać wyniki pomiaru alkoholu w wydychanym powietrzu, jeśli jest przyjęty bezpośrednio przed rozpoczęciem podróży. Po przedawkowaniu lek może osłabiać zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwane maszyn.

Działania niepożądane: U osób wrażliwych może wystąpić zgaga.

Zgłaszanie działań niepożądanych:

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

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 49 21 301,

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

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