

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

Berberis-Homaccord

krople doustne, roztwór

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

Lek ten należy zawsze przyjmować zgodnie z opisem w ulotce dla pacjenta lub według wskazań lekarza lub farmaceuty.

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

Spis treści ulotki:

1. Co to jest lek Berberis-Homaccord i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed przyjęciem leku Berberis-Homaccord
3. Jak przyjmować lek Berberis-Homaccord
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Berberis-Homaccord
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest lek Berberis-Homaccord i w jakim celu się go stosuje

Homeopatyczny produkt leczniczy ze wskazaniami leczniczymi.

Berberis-Homaccord jest lekiem homeopatycznym stosowanym wspomagająco w łagodnych zaburzeniach ze strony dróg moczowych takich jak np. uczucie pieczenia w czasie oddawania moczu.

2. Informacje ważne przed przyjęciem leku Berberis-Homaccord

Kiedy nie przyjmować leku Berberis-Homaccord

- jeśli pacjent ma stwierdzoną nadwrażliwość na którąkolwiek substancję czynną lub pozostałe składniki leku (wymienione w punkcie 6)

Dzieci i młodzież

Produkt nie jest przeznaczony dla dzieci poniżej 12 lat.

Inne leki i Berberis-Homaccord

Należy poinformować lekarza lub farmaceutę o wszystkich lekach przyjmowanych obecnie lub ostatnio a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować. Interakcje z innymi lekami nie są znane.

Berberis-Homaccord z jedzeniem i piciem

Tak jak wszystkie homeopatyczne produkty lecznicze, lek Berberis-Homaccord powinien być przyjmowany pomiędzy posiłkami.

Ciąża i karmienie piersią

Nie stosować w okresie ciąży ze względu na zawartość ciemnicy białej (*Veratrum album*) oraz brak wystarczających danych potwierdzających bezpieczeństwo stosowania.

Ze względu na brak danych dotyczących bezpieczeństwa nie zaleca się stosowania leku w czasie karmienia piersią.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Nie zanotowano wpływu produktu leczniczego na prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn.

Berberis-Homaccord zawiera etanol

Lek zawiera 35% (V/V) etanolu (alkoholu), co stanowi 150,2 mg/dawkę (10 kropli). Jest to równoważne 3 ml piwa lub 1,27 ml wina. (Jako przelicznik przyjęto piwo zawierające 5% alkoholu oraz wino zawierające 12% alkoholu). Szkodliwy dla osób uzależnionych od alkoholu. Należy zachować ostrożność w przypadku kobiet ciężarnych, karmiących, dzieci oraz osób z chorobami wątroby lub padaczką.

3. Jak przyjmować lek Berberis-Homaccord

Ten lek należy zawsze przyjmować zgodnie z opisem w ulotce dla pacjenta lub według wskazań lekarza. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Zalecana dawka

Dorośli i młodzież powyżej 12 lat:

zwykle po 10 kropli 3 razy dziennie.

Sposób stosowania

Krople można mieszać z niewielką ilością wody.

Lek należy przyjmować pomiędzy posiłkami.

Nie przekraczać zalecanej dawki.

Przyjęcie większej niż zalecana dawki leku Berberis-Homaccord

W razie przyjęcia większej niż zalecana dawki leku, należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Pominięcie przyjęcia leku Berberis-Homaccord

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

Przerwanie przyjmowania leku Berberis-Homaccord

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

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, Berberis-Homaccord 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 lub 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.: 22 49-21-301, faks: 22 49-21-309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl.

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

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

5. Jak przechowywać lek Berberis-Homaccord

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Lek ten nie ma specjalnych wymagań odnośnie warunków przechowywania.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na kartoniku po: *Termin ważności*. 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 Berberis-Homaccord

Substancjami czynnymi w 100g roztworu Berberis-Homaccord są:

0,4 g	Berberis vulgaris	D4
0,4 g	Berberis vulgaris	D10
0,4 g	Berberis vulgaris	D30
0,4 g	Berberis vulgaris	D200
0,3 g	Citrullus colocynthis	D4
0,3 g	Citrullus colocynthis	D10
0,3 g	Citrullus colocynthis	D30
0,3 g	Citrullus colocynthis	D200
0,3 g	Veratrum album	D4
0,3 g	Veratrum album	D10
0,3 g	Veratrum album	D30
0,3 g	Veratrum album	D200

Pozostałe składniki: etanol, woda oczyszczona.

Lek zawiera 35% (V/V) etanolu.

Jak wygląda lek Berberis-Homaccord i co zawiera opakowanie

Berberis-Homaccord jest przezroczystym, bezbarwnym roztworem o zapachu etanolu. Krople znajdują się w butelce ze szkła brązowego, z kroplomierzem i zakrętką, umieszczonej w pudełku tekturowym. Butelka zawiera 30 ml roztworu.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Str. 2-4
76532 Baden-Baden, Niemcy
tel. 0049 7221 501 00, faks: 0049 7221 501 210
e-mail: info@heel.de

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

Heel Polska Sp. z o.o.
ul. Poleczki 21
02-822 Warszawa
tel. +48 (22) 545 07 15
e-mail: biuro@heel.pl

Data zatwierdzenia tekstu ulotki: *sierpień 2016*

Logo firmy **-Heel**

Kod opakowania