

Prospect: Informații pentru pacient/consumator

Solidagoren picături orale, soluție

extract fluid de părți aeriene de sânziene de gradină
extract fluid de părți aeriene de coada racului
extract fluid de părți aeriene de coada calului

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți din nou.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse posibile nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 5 zile de tratament nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Solidagoren și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte de a utiliza Solidagoren
3. Cum să luați Solidagoren
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Solidagoren
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Solidagoren și pentru ce se utilizează

Solidagoren este un produs tradițional pe bază de plante, care mărește cantitatea de urină, realizând "spălarea" căilor urinare și este utilizat ca remediu auxiliar în caz de simptome ușoare din partea tractului urinar.

2. Ce trebuie să știți înainte de a utiliza Solidagoren

Nu luați Solidagoren

- dacă sunteți alergic la substanțele active conținute în extractul fluid din părți aeriene de sânziene de gradină, coada racului, coada calului sau la oricare dintre componentele acestui medicament (enumerat la pct. 6).
- dacă sunteți alergic la substanțele conținute în plantele de familia *Asteraceae*.

Atenționări și precauții

Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a administra acest medicament.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă:

- aveți probleme cu rinichii dumneavoastră
- aveți probleme cu inima dumneavoastră.

Terapia cu Solidagoren nu este recomandată în cazul acumulării de apă în țesuturi (edem), cauzată de problemele din partea rinichilor sau inimii. Această atenționare este importantă mai ales dacă sunteți o persoană vârstnică.

Dacă aveți urina de culoare roșie (determinată de prezența sângelui în urină), creșterea

temperaturii corporale sau simptome care persistă mai mult de 5 zile, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră.

Copii și adolescenți

Acest medicament nu este recomandat copiilor cu vârsta sub 12 ani.

Solidagoren împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau ați putea utiliza oricare alte medicamente, inclusiv medicamente eliberate fără prescripție medicală sau pe bază de plante.

Din cauza prezenței alcoolului etilic în acest medicament, este posibilă influențarea efectului altor medicamente, utilizate concomitent.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că sunteți gravidă sau intenționați să aveți un copil, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Deoarece nu sunt disponibile rezultate ale studiilor experimentale, utilizarea Solidagoren în timpul sarcinii și în perioada de alăptare nu este recomandată.

Adresați-vă medicului sau farmacistului înainte de a lua orice medicament.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu sunt necesare precauții și nu este anticipat un impact negativ asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje în caz de utilizare în conformitate cu regimul de dozare recomandat.

Solidagoren conține 45% (v/v) alcool etilic.

La utilizare în dozele recomandate, fiecare administrare a 30 picături asigură aportul în organism a 0,6 g alcool etilic, echivalent cu 12 ml de bere sau 5 ml de vin.

Poate fi dăunător persoanelor cu etilism. Acest lucru trebuie avut în vedere la femeile gravide sau care alăptează, copii și grupuri cu risc crescut cum sunt pacienți cu boli hepatice, epilepsie, pacienții cu boli organice cerebrale.

Este posibilă dereglarea sau potențarea efectului altor medicamente.

3. Cum să luați Solidagoren

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă nu sunteți sigur.

Adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani: 20 - 30 picături de Solidagoren picături orale, soluție de 3 ori pe zi. 30 picături corespund la 1,4 ml soluție.

Copii și adolescenți

Acest medicament nu este recomandat copiilor cu vârsta sub 12 ani.

Mod de administrare

Solidagoren trebuie luat cu o cantitate abundentă de apă.
Pe parcursul tratamentului trebuie să consumați o cantitate mare de lichide.

Durata tratamentului nu este stabilită.

Dacă credeți că efectul medicamentului este prea slab sau prea puternic, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul.

Dacă luați mai mult decât trebuie din Solidagoren

Dacă dumneavoastră sau altcineva a luat accidental o doză mare de acest medicament, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă uitați să luați Solidagoren

Dacă ați uitat să luați o doză de medicament, continuați să utilizați produsul în mod obișnuit, așa cum este descris în acest prospect. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, deși acestea nu apar la toate persoanele.

Foarte rare (pot afecta mai puțin de 1 din 10000 persoane)

Reacții de hipersensibilitate și reacții alergice.

Cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată reieșind din datele disponibile)

Simptome gastrointestinale ușoare.

În cazul primelor simptome de hipersensibilitate (de ex., erupții pe piele), administrarea medicamentului trebuie întreruptă.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigelenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Solidagoren

Nu lăsați acest medicament la îndemâna și vederea copiilor.

A nu se păstra la temperaturi peste 25 °C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie și pe flacon după EXP.

Data expirării se referă la ultima zi a luni respective.

După deschidere, utilizați conținutul flaconului în decurs de 3 luni.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Solidagoren

- Substanțele active sunt extractul fluid din părți aeriene de sânziene de gradină, coada racului și coada calului.

10 ml (9,5 g) soluție conțin:

Extract fluid (1:1,5-2,1) din părți aeriene de sânziene de gradină (*Solidago canadensis*), părți aeriene de coada racului (*Potentilla anserina*), părți aeriene de coada calului (*Equisetum arvense*) (4,2:1,4:1) - 7,9 ml, extragent: etanol 50 % (v/v).

- Alte componente sunt: apă purificată și etanol 96% (v/v).

Cum arată Solidagoren și conținutul ambalajului

Solidagoren se prezintă sub formă de lichid transparent de culoare brună.

Este ambalat în flacoane de sticlă de culoare brună, închise cu capac-picurător cu filet.

Este disponibil în:

Cutie cu un flacon conținând 20 ml picături orale, soluție.

Cutie cu un flacon conținând 50 ml picături orale, soluție.

Cutie cu un flacon conținând 100 ml picături orale, soluție.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Alpen Pharma GmbH
Steinenfeld 3 77736 Zell am Harmersbach
Germania

Fabricantul

Dr. Gustav Klein GmbH & Co. KG
Steinenfeld 3 77736 Zell am Harmersbach
Germania

Acest prospect a fost revizuit în martie 2023.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md>