

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT
LYMPHOMYOSOT N soluție injectabilă
Medicament homeopat

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

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Lymphomyosot N și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Lymphomyosot N
3. Cum să utilizați Lymphomyosot N
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Lymphomyosot N
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. CE ESTE LYMPHOMYOSOT N ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Lymphomyosot N este un medicament homeopat, fără indicații terapeutice aprobate, care este indicat ca adjuvant în tratamentul complex al inflamațiilor și a stărilor de alterare a unor țesuturi sau organe cu diferită localizare (în special în vase și noduri limfatice) și, de asemenea, în diferite alergii.

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI LYMPHOMYOSOT® N

Nu utilizați Lymphomyosot N:

- dacă sunteți alergic la substanțele active sau la oricare dintre componentele acestui medicament (enumerat la pct. 6).

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Lymphomyosot N, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Lymphomyosot N împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente, inclusiv cele eliberate fără prescripție medicală.

Lymphomyosot N nu interacționează cu alte medicamente.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Deoarece concentrația substanțelor prezente în acest medicament este foarte mică, acestea nu sunt toxice în timpul sarcinii și alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Lymphomyosot N nu influențează capacitatea de a conduce vehicule să de a folosi utilaje.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI LYMPHOMYOSOT N

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medical sau cu farmacistul, dacă nu sunteți sigur.

Doze

Doza standard reprezintă:

Pentru adulți și copii cu vârsta mai mare de 12 ani): 1 fiolă, de 1-3 ori pe săptămână.

Pentru copii cu vârsta cuprinsă între 2 și 5 ani: ½ din conținutul unei fiole, de 1-3 ori pe săptămână.

Pentru copii cu vârsta cuprinsă între 6 și 11 ani: ⅔ din conținutul unei fiole, de 1-3 ori pe săptămână.

Doza inițială sau doza recomandată în caz de debut acut reprezintă:

Pentru adulți și copii cu vârsta mai mare de 12 ani): 1 fiolă pe zi, după care se va continua cu doza standard.

Pentru copii cu vârsta cuprinsă între 2 și 5 ani: ½ din conținutul unei fiole pe zi, după care se va continua cu doza standard.

Pentru copii cu vârsta cuprinsă între 6 și 11 ani: ⅔ din conținutul unei fiole pe zi, după care se va continua cu doza standard.

Mod de administrare

Medicul sau asistenta medicală vă va administra acest preparat intramuscular, subcutanat, intradermal sau intravenos.

Instrucțiuni pentru deschiderea fiolei din sticlă



Tăierea fiolei din sticlă nu este necesară.

Țineți capul fiolei sub un unghi, și loviți ușor/agitați astfel încât să se scurgă în jos soluția conținută în capul fiolei. Apoi rupeți capul fiolei prin aplicarea unei presiuni asupra punctului colorat.

Dacă utilizați mai mult Lymphomyosot N decât trebuie

Dacă ați utilizat o doză prea mare, contactați medicul dumneavoastră sau farmacistul.

Nu sunt cunoscute cazuri de supradozaj.

Dacă uitați să utilizați Lymphomyosot N

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Lymphomyosot N

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, cu toate că nu apar la toate persoanele.

După punerea pe piață, în câteva ocazii, au fost raportate următoarele reacții adverse la persoanele care au utilizat Lymphomyosot N:

- apariție a unor pete sau bășicuțe pe piele.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate 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.amed.md sau e-mail: farmacovigilenta@amed.md

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

5. CUM SE PĂSTREAZĂ LYMPHOMYOSOT N

A se păstra la loc uscat, la temperaturi sub 25 °C.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați acest 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 Lymphomyosot N

1 fiolă (1,1 ml soluție injectabilă) conține:

Substanțe active:

Araneus diadematus	D6	0,55 mg
Calcium phosphoricum	D12	0,55 mg
Equisetum hiemale	D4	0,55 mg
Ferrum iodatum	D12	1,1 mg
Fumaria officinalis	D4	0,55 mg
Gentiana lutea	D5	0,55 mg
Geranium robertianum	D4	1,1 mg
Levothyroxinum	D12	0,55 mg
Myosotis arvensis	D3	0,55 mg
Nasturtium officinale	D4	1,1 mg
Natrium sulfuricum	D4	0,55 mg
Pinus sylvestris	D4	0,55 mg
Scrophularia nodosa	D3	0,55 mg
Smilax	D6	0,55 mg

Teucrium scorodonia	D3	0,55 mg
Veronica officinalis	D3	0,55 mg

Celelalte componente sunt: clorură de sodiu, apă pentru injecții.

Cum arată Lymphomyosot N și conținutul ambalajului

Lymphomyosot N se prezintă sub formă de soluție injectabilă incoloră, transparentă, lipsită de miros.

Conținutul ambalajului

Câte 1,1 ml de soluție injectabilă în fiole din sticlă. Câte 5 sau 100 fiole în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Straße 2-4
76532 Baden-Baden
Germania
Telefon : 0049 7221 501 00
Fax : 0049 7221 501 485
e-mail : info@heel.com

Fabricantul

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Straße 2-4
76532 Baden-Baden
Germania

Acest prospect a fost aprobat în septembrie 2016.

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