

## PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

### ENGYSTOL soluție injectabilă *Medicament homeopat*

**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, așa cum este indicat în acest prospect sau cum v-a spus medicul sau farmacistul.**

- 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 nemenționate în acest prospect.

#### **Ce găsiți în acest prospect:**

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

#### **1. Ce este Engystol și pentru ce se utilizează**

Engystol este un medicament homeopat, care se utilizează pentru activarea sistemului imun nespecific pentru tratamentul infecțiilor de tipul gripei, precum și a altor infecții provocate de viruși.

#### **2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Engystol**

##### **Nu utilizați Engystol:**

- dacă sunteți alergic la substanța activă sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).

##### **Atenționări și precauții**

Dacă simptomele persistă sau se agravează, trebuie să consultați un medic sau un profesionist din domeniul sănătății.

Preparatul conține mai puțin de 1 mmol de sodiu (23 mg) per doză, astfel încât poate fi considerat „lipsit de sodiu”.

##### **Copii**

Întrebați medicul sau farmacistul înaintea administrării acestui preparat copiilor.

##### **Engystol 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.

Nu au fost raportate interacțiuni medicamentoase; acestea sunt puțin așteptate, datorită concentrațiilor mici ale substanțelor active.

### **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.

Nu există informații disponibile privitor la administrarea preparatului în sarcină sau perioada de alăptare.

Deoarece concentrația substanțelor prezente în acest medicament este foarte mică, acestea nu sunt toxice în timpul sarcinii și alăptării. Nu au fost raportate careva efecte adverse.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Nu au fost raportate efecte asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje; acestea sunt puțin așteptate, datorită concentrației foarte mici a componentelor acestui preparat.

### **3. Cum să utilizați Engystol**

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

#### **Doza standard:**

Adulți (și copii cu vârsta peste 12 ani): 1 fiolă de 1-3 ori pe săptămână.

#### **Doza în stări acute sau doza inițială**

Adulți (și copii cu vârsta peste 12 ani): 1 fiolă pe zi, după care se va continua cu doza standard.

#### **Mod de administrare**

Preparatul poate fi administrat sub formă de injecție intramusculară, subcutanată, intradermală sau intravenoasă.

În funcție de derularea maladiei și de starea dumneavoastră, medicul poate modifica durata curei de tratament și modul de administrare.

Durata tratamentului – 1 săptămână.

#### **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 Engystol decât trebuie**

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

Nu au fost raportate cazuri de supradozaj; acestea sunt puțin așteptate, datorită concentrației foarte mici a componentelor acestui preparat.

#### **Dacă uitați să utilizați Engystol**

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

#### **Dacă încetați să utilizați Engystol**

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, au fost raportate următoarele reacții adverse cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile) la persoanele care au utilizat Engystol.

- apariția unor pete roșii pe piele, mâncărimi sau apariția pe piele a unor vezice mici.
- umflături sau apariția de pete roșii la locul injectării

#### **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.amdm.gov.md](http://www.amdm.gov.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md).

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

#### **5. Cum se păstrează Engystol soluție injectabilă**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor!

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

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 Engystol**

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

*Substanțe active:* Sulfur D4 3,3 mg; Sulfur D10 3,3 mg; Vincetoxicum hirundinaria D6 6,6 mg; Vincetoxicum hirundinaria D10 6,6 mg; Vincetoxicum hirundinaria D30 6,6 mg.

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

##### **Cum arată Engystol și conținutul ambalajului**

Engystol se prezintă sub formă de soluție injectabilă incoloră, transparentă, fără miros.

##### **Conținutul ambalajului**

Câte 1,1 ml de soluție injectabilă în fiole din sticlă. Câte 5 (5x1), 10 (5x2) sau 100 (5x20) fiole, împreună cu prospectul pentru pacient, 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 revizuit în septembrie 2022**

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