

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

SINUPRET DRAJEURI

Combinație

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

Luați 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.

- 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 posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

- Dacă după 7-14 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. CE ESTE SINUPRET DRAJEURI ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Sinupret Drajeuri conține: pulbere din plante medicinale: Flori de Soc ,Rădăcini de Gențiană ,Părți aeriene de Măcriș ,Flori de Ciuboțica-Cucului ,Părți aeriene de Verbină.

Sinupret Drajeuri este un fitopreparat indicat în tratamentul inflamațiilor acute și cronice ale sinusurilor paranasale

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI SINUPRET DRAJEURI

Nu utilizați Sinupret Drajeuri

Dacă sunteți alergic la substanțele active (părți aeriene de Verbină, rădăcini de Gențiană, părți aeriene de Măcriș, flori de Soc, flori de Ciuboțica-Cucului) sau la oricare dintre excipienți (enumerati la pct.6).

Atenționări și precauții

Consultați medicul, dacă simptomele durează mai mult de 7 -14 zile, sau reapar periodic.

Administrarea la copii

Nu se recomandă utilizarea de către copii mai mici de 6 ani, deoarece, nu există date suficiente privind utilizarea Sinupret Drajeuri, la copii mai mici de 6 ani.

Sinupret Drajeuri împreună cu alte medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului Dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent oricare alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

La moment nu se cunosc interacțiuni cu alte medicamente.

Sarcină și alăptarea

Consultați medicul sau farmacistul înainte să administrați oricare medicament.

Administrarea Sinupret Drajeuri în perioada de sarcină și alăptare este posibilă numai după evaluarea minuțioasă de către medic a raportului dintre beneficiul scontat pentru mamă și riscul potențial pentru făt.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu influențează capacitatea de conducere a autovehiculelor și de manevrare a utilajului.

Informații importante privind unele componente ale Sinupret Drajeuri

Acest preparat conține glucoză, lactoză, zaharoză și sorbitol.

Dacă medicul Dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI SINUPRET DRAJEURI

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul Dumneavoastră sau cu farmacistul. Discutați cu medicul Dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Dacă nu a fost prescris altfel, doza recomandată este:

<i>Vîrsta</i>	<i>Doza unică</i>	<i>Doza zilnică</i>
Copii cu vîrsta 6-12 ani	1 drajeu	3 drajeuri (cîte un drajeu de 3 ori pe zi)
Adulți și adolescenți de la 12 ani	2 drajeuri	6 drajeuri (cîte 2 drajeuri de 3 ori pe zi)

Metoda de administrare

Drajeurile trebuie înghițite cu lichid suficient (de exemplu un pahar cu apă) de 3 ori pe zi (dimineața, la amiază, seara). Nu mestecați drajeurile. Puteți administra Sinupret Drajeuri cu lichide, în timpul mesei sau în afara meselor. Dacă prezentați sensibilitate a tractului gastro-intestinal, administrați Sinupret Drajeuri după masă.

Durata de administrare

Dacă nu a fost prescris altfel, durata tratamentului este de 7-14 zile.

Dacă simptomele persistă după utilizarea preparatului consultați un medic.

Dacă ați utilizat mai mult Sinupret Drajeuri decît trebuie

Dacă ați administrat acest medicament în cantități mari, anunțați medicul. El va decide ce măsuri necesare trebuie întreprinse. Este posibil ca efectele adverse descrise mai jos să se intensifice.

Dacă ați uitat să utilizați Sinupret Drajeuri

Dacă ați administrat prea puține drajeuri, sau ați uitat să le administrați, nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Continuați să administrați preparatul așa cum a prescris medicul, sau cum e descris în acest prospect.

Dacă încetați să utilizați Sinupret Drajeuri

Stoparea administrării preparatului Sinupret Drajeuri de obicei este inofensivă. Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului Dumneavoastră sau farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, Sinupret Drajeuri poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Foarte frecvente:	mai mult de 1 din 10 persoane tratate
Frecvente:	de la 1 până la 10 din 100 de persoane tratate
Mai puțin frecvente:	de la 1 până la 10 din 1000 de persoane tratate
Rare:	de la 1 până la 10 din 10000 persoane tratate
Foarte rare:	mai puțin de 1 din 10000 persoane tratate
Necunoscute:	frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

Mai puțin frecvente: de la 1 până la 10 din 1000 de persoane

- gastralgii,
- greață

Rare: de la 1 până la 10 din 10000 persoane

- exantem,
- eritem,
- prurit
- edem angioneurotic,
- dispnee,
- edem facial

La apariția primelor reacții adverse, administrarea preparatului Sinupret Drajeuri trebuie sistată.

Consultați un medic care va determina severitatea și va recomanda anumite acțiuni dacă e necesar.

Dacă observați reacții adverse, care nu sunt menționate în prospectul pentru utilizator, ele trebuie raportate la medic sau farmacist.

Raportarea reacțiilor adverse suspecte

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 SINUPRET DRAJEURI

A se păstra la temperatura sub 30° C.

Nu lăsați la vederea și îndemîna copiilor!

Nu utilizați Sinupret Drajeuri după data de expirare înscrisă pe cutie sau blister.

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

6. Conținutul ambalajului și alte informații .

Ce conține Sinupret Drajeuri

Substanțe active:

1 drajeu conține: pulbere din plante medicinale:

Flori de Soc	18 mg
Rădăcini de Gențiană	6 mg
Părți aeriene de Măcriș	18 mg
Flori de Ciuboțica-Cucului	18 mg
Părți aeriene de Verbină	18 mg

Celelalte componente sunt: Nucleu : gelatină, lactoză monohidrat, amidon de cartofi, siliciu coloidal anhidru, sorbitol (E420), acid stearic, apă purificată. Strat de drajefiere : copolimer bazic metacrilat butilat, carbonat de calciu (E 170), ulei de ricin rafinat, pulbere de clorofilă (E141), dextrină, sirop de glucoză, aluminiu indigo carmin (E 132), oxid de magneziu, amidon de porumb, ceară montan glicol, riboflavin (E101), șelac, zaharoză, talc, dioxid de titan (E 171).

Notă pentru diabetici:

Un drajeu conține 0,01 unități de pîine (UP).

Cum arată Sinupret Drajeuri și conținutul ambalajului

Drajeuri rotunde, biconvexe, de culoare verde, cu suprafața netedă.

Cîte 25 drajeuri în blister, cîte 2 blistere împreună cu prospectul pentru utilizare se plasează în cutie de carton.

Deținătorul Certificatului de Înregistrare și Fabricantul

Deținătorul Certificatului de Înregistrare

BIONORICA SE

Kerschensteinerstrasse 11-15

92318 Neumarkt, Germania

Telefon: +49 (0) 9181 / 231-90

Telefax: +49 (0) 9181 / 231-265

E-mail: info@bionorica.de

Fabricantul

BIONORICA SE

Kerschensteinerstrasse 11-15

92318 Neumarkt,

Germania

Acest prospect a fost revizuit în Septembrie 2016

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

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului certificatului de înregistrare:

Î.C.S. „ BIONORICA ” SRL
mun.Chîșinău, Korolenko Vl., 15
MD-2025, Moldova
Tel/fax +373 22 000 288
E-mail: info@bionorica.md